

## INSTRUCTIONS FOR USE

**Route 92 Medical® FreeClimb® 70 and FreeClimb 88 Reperfusion Systems**

**Manufacturer**  
 Route 92 Medical  
 155 Bovet Road  
 Suite 100  
 San Mateo CA USA  
 customerservice@r92m.com



**Emergo Europe B.V.**  
 Westervoortsedijk 60  
 6827 AT Arnhem  
 The Netherlands

Refer to [www.r92m.com/IFU](http://www.r92m.com/IFU) for Summary of Safety & Clinical Performance and electronic instructions for use.

**Device Description**

A Delivery Catheter and Aspiration Catheter comprise the Route 92 Medical FreeClimb Reperfusion Systems. The Delivery Catheter is a single-lumen, variable stiffness catheter with a long, tapered tip delineated by two radiopaque markers. The proximal end has a luer hub. The Delivery Catheter is designed specifically for use with the Aspiration Catheter. The Aspiration Catheter is a single-lumen, variable stiffness catheter with a radiopaque marker at the distal tip. Both the Delivery Catheter and the Aspiration Catheter are coated with a hydrophilic coating to facilitate movement.

- The Route 92 Medical FreeClimb 88 Reperfusion System is provided in two lengths, 132 cm and 125 cm. The provided Delivery Catheter is the same for both lengths.
- The Route 92 Medical FreeClimb 70 Reperfusion System is provided in one length, 132 cm.

**Intended Purpose**

The Route 92 Medical FreeClimb Reperfusion Systems are intended for use in the introduction of interventional devices into the neurovasculature and for aspiration of thrombus in ischemic stroke patients.

**Complications**

Procedures requiring percutaneous catheter introduction should only be performed by physicians familiar with possible complications. Possible complications include but are not limited to the following: allergic reaction and anaphylaxis from contrast media; acute occlusion; additional surgical intervention: air embolism; arteriovenous fistula; death; device malfunction; distal embolization; emboli; false aneurysm formation; hematoma or hemorrhage at access site; sterile inflammation or granulomas at the access site; infection; intracranial hemorrhage; ischemia; kidney damage from contrast media; neurological deficits including stroke; residual thrombus; tissue necrosis, transient or long lasting: vasospasm; and vessel perforation or dissection.

**Compatibility**

The Route 92 Medical FreeClimb 88 Reperfusion System is compatible with catheters or sheaths with a minimum inner diameter of 0.106" (2.69 mm).

The Route 92 Medical FreeClimb 70 Reperfusion System is compatible with catheters or sheaths with a minimum inner diameter of 0.088" (2.24 mm).

**Only guidewires may be introduced through the Route 92 Medical Delivery Catheter. The Delivery Catheter is not compatible with embolic coils, stent retrievers or other interventional devices.**

The Route 92 Medical Delivery Catheters are compatible with guidewires 0.016" or less in diameter.

**Warnings**

- Do not advance or retract catheter against resistance without careful assessment of cause using fluoroscopy. If cause cannot be determined, withdraw catheter. Movement against resistance may result in catheter damage or patient injury.
- Do not use a device that has been damaged in any way. Use of a damaged device may result in complications.
- The system should only be used by physicians trained in interventional neuro-endovascular techniques.

**Precautions**

- Do not use high-powered contrast injection equipment. Use could result in damage to the device or vessel.**
- Ensure target vessel diameter is appropriate and can accommodate catheter. Use device in vessels that are larger than the outer diameter of the device
  - FreeClimb 88 Aspiration Catheter: ≥2.7mm
  - FreeClimb 70 Aspiration Catheter: ≥2.2 mm
- Do not reuse or resterilize. The device is intended for single use only. Structural integrity and/or function may be impaired through reuse or cleaning.
- Store in cool, dry, dark place.
- Do not use opened or damaged packages.
- Use prior to the "Use By" date.
- Upon removal from package, inspect each device to ensure no damage.
- Do not expose device to solvents.
- Use device with fluoroscopic visualization and proper anti-coagulation agents.
- Hydrate catheter with heparinized saline before use. Once hydrated, do not allow the catheter to dry.
- Torquing the catheter while kinked may cause damage which could result in separation of the catheter shaft.
- Maintain a constant, pressurized, heparinized saline infusion on all devices.
- If intraluminal device becomes lodged in catheter, or if the catheter becomes severely kinked, withdraw the entire system (intraluminal device, catheter and introducer sheath).
- When aspirating, aspirate for the minimum time required to remove thrombus.
- Monitor intra-procedural blood loss and manage as appropriate.
- Use only a steam source to shape the Delivery Catheter tip.
- After steam shaping, inspect the Delivery Catheter tip for damage. Do not use a catheter that has been damaged.
- To avoid damaging the Delivery Catheter tip, do not steam shape the catheter tip more than twice.

- In between aspiration passes, withdraw the Aspiration Catheter from the patient and clean any residual thrombus prior to reinsertion and subsequent contrast injection.

**Directions for Use**

- The Delivery Catheter tip may be steam shaped as follows:
  - Bend the tip to the preferred shape and hold above a steam source for 10 seconds or less.
  - Allow the tip to cool and inspect the tip for damage. Do not use if tip is damaged.
- Flush the Aspiration Catheter hoop with heparinized saline to activate the hydrophilic coating. Flush inner diameter with heparinized saline.
- Flush the Delivery Catheter hoop with heparinized saline to activate the hydrophilic coating. Flush inner diameter with heparinized saline.
- Carefully remove devices from packaging and inspect thoroughly, ensuring the devices are not kinked or otherwise damaged. If there is any damage, replace with a new device.
- NOTE: Once hydrated, do not allow catheters to dry. Between passes, place catheters in a basin of heparinized saline to keep hydrated.
- Place the guide/sheath at an appropriate location proximal to the occlusion, according to the manufacturer's instructions for use.
- Attach a large-bore rotating hemostasis valve (RHV) to the guide/sheath. Attach a pressurized, heparinized saline infusion line with a 3-way stopcock to the RHV.
- Using the 3-way stopcock, manually flush the sheath with a syringe. Repeat manual flush through the 3-way stopcock any time backbleeding into the RHV is observed.
- Attach an RHV to the Delivery Catheter. As preferred, insert a guidewire through the Delivery Catheter until the guidewire tip is just proximal to the tip of the Delivery Catheter.
- Attach a pressurized, heparinized saline infusion line to the Delivery Catheter RHV.
- Attach an RHV to the Aspiration Catheter and attach a pressurized, heparinized saline infusion line to the Aspiration Catheter RHV.
- Insert the Delivery Catheter through the Aspiration Catheter so that all of the tapered section of the Delivery Catheter extends past the tip of the Aspiration Catheter.
- Gently insert Reperfusion System (Delivery Catheter and Aspiration Catheter) through the RHV of the guide/sheath.
- Use conventional catheterization techniques to advance the Reperfusion System to the thrombus under fluoroscopy. Position the Aspiration Catheter at the thrombus. Remove the guidewire (if used), and Delivery Catheter.
- Attach vacuum source to the RHV of guide/sheath. Firmly tighten the RHV around the Aspiration Catheter to prevent backflow and entrainment of air during application of vacuum. Apply vacuum to aspirate thrombus.
- If there is not free flow through the Aspiration Catheter at the end of the aspiration, remove the Aspiration Catheter from the patient while maintaining vacuum. Use a syringe filled with heparinized saline to flush the Aspiration Catheter to remove any obstructing thrombus.
- In between aspiration passes and prior to contrast injection, withdraw the Aspiration Catheter from the patient and clean any residual or obstructing thrombus from the Aspiration Catheter prior to re-insertion and subsequent contrast injection.
- Repeat aspiration procedure as necessary.

**Symbols (see specific package labeling for applicable symbols)**

	Caution
	Do not reuse
	Do not resterilize
	Consult instructions for use
	Lot number
	Catalogue number
	Sterilized using ethylene oxide
	Non-pyrogenic
	Use by date
	Manufacturer
	Prescription only - device restricted to use by or on the order of a physician
	Do not use if package is damaged
	Not made with natural rubber latex
	Keep dry
	Keep away from sunlight
	Medical Device
	Unique Device Identification

**INSTRUCTIONS FOR USE****Route 92 Medical® FreeClimb® 70 and FreeClimb 88 Reperfusion Systems**

	Single sterile barrier system with protective packaging outside
	Single sterile barrier system

**LIMITED WARRANTY**

Route 92 warrants only that, at the time of manufacture, the Route 92 Medical Reperfusion Systems (the "Products"): (i) are manufactured in accordance with good manufacturing practices, as required by the United States Food and Drug Administration; (ii) are true to label; (iii) conform to specifications; (iv) are free from defects in materials and workmanship; and (v) are not adulterated or misbranded within the meaning of the Federal, Food, Drug and Cosmetic Act as amended. Route 92 does not warrant a good effect or against any ill effect following the Products' use, and Route 92 makes no warranties that the Products are effective under all circumstances. THE FOREGOING WARRANTIES ARE EXCLUSIVE, ARE IN LIEU OF, AND SUPERSEDE ALL OTHER WARRANTIES OF ANY KIND, WHETHER WRITTEN, ORAL, EXPRESS, OR IMPLIED. THERE ARE NO WARRANTIES OF MERCHANTABILITY, FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE, OR NONINFRINGEMENT. No representative of Route 92 may change any of the foregoing. Buyer's sole and exclusive remedy for any claim arising by reason of or in connection with the sale, purchase, delivery or use of Products, regardless of whether such claim is based on tort law, breach of contract, breach of warranty or any other legal theory shall be, at Route 92's option, the repair or replacement of any nonconforming Products.

**Serious Incidents**

In the event a serious incident has occurred in relation to the use of this device notify [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) and applicable competent authorities.

Patents: [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)

Symbols Glossary: [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)

**MODE D'EMPLOI****Systèmes de reperfusion Route 92 Medical® FreeClimb® 70 et FreeClimb 88**

**Fabricant**  
 Route 92 Medical  
 155 Bovet Road  
 Suite 100  
 San Mateo, CA USA  
 customerservice@r92m.com



0297 EC REP

**Emergo Europe B.V.**  
 Westervoortsedijk 60  
 6827 AT Arnhem  
 Pays-Bas

Consulter le site [www.r92m.com/IFU](http://www.r92m.com/IFU) pour obtenir un résumé de la sécurité et de l'efficacité clinique du produit et un mode d'emploi sous format électronique.

**Description du dispositif**

Un cathéter de pose et un cathéter d'aspiration forment les systèmes de reperfusion Route 92 Medical FreeClimb. Le cathéter de pose est un cathéter monolumière de rigidité variable, doté d'un long embout conique délimité par deux marqueurs radio-opaques. L'extrémité proximale est équipée d'une embase Luer-Lock. Le cathéter de pose est conçu spécialement pour le cathéter d'aspiration. Le cathéter d'aspiration est un cathéter monolumière de rigidité variable, doté d'un marqueur radio-opaque en son embout distal. Le cathéter de pose et le cathéter d'aspiration sont recouverts d'un revêtement hydrophile qui facilite leur déplacement.

- Le système de reperfusion Route 92 Medical FreeClimb 88 est disponible en deux longueurs, à savoir 132 cm et 125 cm. Le cathéter de pose fourni est le même pour les deux longueurs.
- Le système de reperfusion Route 92 Medical FreeClimb 70 est disponible en une longueur, à savoir 132 cm.

**Finalité prévue**

Les systèmes de reperfusion Route 92 Medical sont conçus pour l'introduction de dispositifs interventionnels dans le système neurovasculaire et pour l'aspiration de thrombus chez les patients victimes d'un accident vasculaire cérébral ischémique.

**Complications**

Les interventions nécessitant l'introduction d'un cathéter percutané sont réservées aux médecins ayant connaissance des complications éventuelles. Les complications éventuelles comprennent, sans toutefois s'y limiter : réaction allergique et anaphylactique au produit de contraste ; occlusion aiguë ; intervention chirurgicale supplémentaire ; embolie gazeuse ; fistule artéro-veineuse ; décès ; dysfonctionnement du dispositif ; embolisation distale ; embolie : formation d'un faux anévrisme ; hématome ou hémorragie au site d'accès ; inflammation stérile ou granulomes au site d'accès ; infection ; hémorragie intracrânienne ; ischémie ; lésion rénale due au produit de contraste ; déficits neurologiques, y compris AVC ; thrombus résiduel ; nécrose tissulaire, transitoire ou durable : vasospasme ; et perforation ou dissection vasculaire.

**Compatibilité**

Le système de reperfusion Route 92 Medical 88 est compatible avec les cathéters ou gaines d'un diamètre intérieur d'au moins 0,106 po (2,69 mm).

Le système de reperfusion Route 92 Medical 70 est compatible avec les cathéters ou gaines d'un diamètre intérieur d'au moins 0,088 po (2,24 mm).

**Seuls des fils-guides peuvent être introduits dans le système de reperfusion Route 92 Medical. Le cathéter de pose n'est pas compatible avec les spirales emboliques, les dispositifs de récupération des stents ou d'autres dispositifs interventionnels.**

Les cathéters de pose Route 92 Medical sont compatibles avec les fils-guides de 0,016 po (0,4 mm) de diamètre ou moins.

**Avertissements**

- Ne pas avancer ou rétracter le cathéter en cas de résistance sans en évaluer soigneusement la cause sous radioscopie. S'il est impossible d'en déterminer la cause, retirer le cathéter. Tout déplacement forcé du cathéter pourrait endommager ce dernier ou blesser le patient.
- Ne pas utiliser un dispositif endommagé de quelque façon que ce soit, au risque d'entrainer des complications.
- Le système est réservé à des médecins formés aux techniques neuro-endovasculaires interventionnelles.

**Précautions**

- Ne pas utiliser de système d'injection de contraste motorisé au risque d'endommager le dispositif ou le vaisseau.**
- S'assurer que le diamètre du vaisseau cible est suffisant pour recevoir le cathéter. Utiliser le dispositif dans des vaisseaux d'un diamètre supérieur au diamètre extérieur du dispositif.
  - Cathéter d'aspiration FreeClimb 88 : ≥ 2,7 mm
  - Cathéter d'aspiration FreeClimb 70 : ≥ 2,2 mm
- Ne pas réutiliser ou restériliser. Le dispositif est réservé à un usage unique. Son intégrité et/ou sa fonction structurelle peuvent être compromises en cas de réutilisation ou de nettoyage.
- Conserver dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière.
- Ne pas utiliser si les emballages sont ouverts ou endommagés.
- Utiliser avant la date de péremption.
- Une fois sorti de son emballage, inspecter chaque dispositif pour s'assurer qu'il n'est pas endommagé.
- Ne pas exposer le dispositif à des solvants.
- Utiliser le dispositif sous contrôle radioscopique et avec des anticoagulants appropriés.
- Hydrater le cathéter avec du sérum physiologique hépariné avant de l'utiliser. Une fois hydraté, ne pas le laisser sécher.
- Ne pas tordre un cathéter coudé au risque de l'endommager et de le détacher de sa tige.
- Maintenir une perfusion de sérum physiologique hépariné constante sous pression sur tous les dispositifs.
- Si le dispositif intraluminal reste coincé dans le cathéter, ou si le cathéter présente des coude(s) serrés, retirer l'ensemble du système (dispositif intraluminal, cathéter et gaine d'introduction).
- Limiter l'aspiration au temps minimum requis pour retirer le thrombus.
- Surveiller la perte de sang lors des interventions et prendre les mesures appropriées.
- Utiliser uniquement une source de vapeur pour façonnier l'embout du cathéter de pose.
- Après le façonnage à la vapeur, inspecter l'embout du cathéter pour voir s'il est endommagé. Ne pas utiliser un cathéter endommagé.
- Pour éviter d'endommager l'embout du cathéter, ne pas façonnier son embout à la vapeur plus de deux fois.

- Entre chaque série d'aspirations, retirer le cathéter d'aspiration du patient et nettoyer tout thrombus résiduel avant la réinsertion et l'injection ultérieure de produit de contraste.

**Instructions d'emploi**

- L'embout du cathéter de pose peut être façonné à la vapeur comme suit :
  - Coudre l'embout pour obtenir la forme voulue et le maintenir au-dessus d'une source de vapeur pendant 10 secondes au maximum.
  - Laisser l'embout refroidir et l'inspecter pour voir s'il est endommagé. Ne pas utiliser le cathéter si l'embout est endommagé.
- Rincer la boucle du cathéter d'aspiration avec du sérum physiologique hépariné pour activer le revêtement hydrophile. Rincer le diamètre intérieur avec du sérum physiologique hépariné.
- Rincer la boucle du cathéter de pose avec du sérum physiologique hépariné pour activer le revêtement hydrophile. Rincer le diamètre intérieur avec du sérum physiologique hépariné.
- Retirer délicatement les dispositifs de leurs emballages et les inspecter soigneusement pour s'assurer qu'ils ne sont pas couchés ou par ailleurs endommagés. Si un dispositif est endommagé, le remplacer par un dispositif neuf. REMARQUE : une fois hydratés, ne pas laisser les cathéters sécher. Entre chaque utilisation, placer les cathéters dans un bac de sérum physiologique hépariné pour les maintenir hydratés.
- Placer l'ensemble guide/gaine à un endroit approprié, en position proximale par rapport à l'occlusion, conformément au mode d'emploi du fabricant.
- Raccorder une valve hémostatique rotative (VHR) de gros calibre à l'ensemble guide/gaine. Raccorder une tubulure de perfusion de sérum physiologique hépariné sous pression à la VHR à l'aide d'un robinet d'arrêt 3 voies.
- Utiliser le robinet d'arrêt 3 voies pour rincer manuellement la gaine à l'aide d'une seringue. Répéter le rinçage manuel avec le robinet d'arrêt 3 voies chaque fois qu'un flux sanguin rétrograde est observé dans la VHR.
- Raccorder la VHR au cathéter de pose. Si souhaité, introduire un fil-guide dans le cathéter de pose jusqu'à ce que son embout se trouve en position proximale par rapport à celui du cathéter de pose.
- Raccorder une tubulure de perfusion de sérum physiologique hépariné sous pression à la VHR du cathéter de pose.
- Raccorder la VHR au cathéter d'aspiration et raccorder une tubulure de perfusion de sérum physiologique hépariné sous pression à la VHR du cathéter d'aspiration.
- Introduire le cathéter de pose dans le cathéter d'aspiration de manière à ce que toute sa partie conique dépasse par l'embout du cathéter d'aspiration.
- Introduire délicatement le système de reperfusion (cathéter de pose et cathéter d'aspiration) dans la VHR de l'ensemble guide/gaine.
- À l'aide de techniques de cathétérisme conventionnelles, faire avancer le système de reperfusion jusqu'au thrombus sous radioscopie. Positionner le cathéter d'aspiration au niveau du thrombus. Retirer le fil-guide (si utilisé) et le cathéter de pose.
- Raccorder une source de vide à la VHR de l'ensemble guide/gaine. Resserrer fermement la VHR autour du cathéter d'aspiration pour éviter tout reflux et entraînement d'air pendant l'application du vide. Appliquer le vide pour aspirer le thrombus.
- S'il n'y a pas d'écoulement libre à travers le cathéter d'aspiration à la fin de l'aspiration, retirer ce dernier du patient tout en maintenant le vide. À l'aide d'une seringue remplie de sérum physiologique hépariné, rincer le cathéter d'aspiration pour éliminer tout thrombus obstruant.
- Entre chaque série d'aspirations et avant l'injection de produit de contraste, retirer le cathéter d'aspiration du patient et nettoyer tout thrombus résiduel ou obstruant du cathéter d'aspiration avant la réinsertion et l'injection ultérieure de produit de contraste.
- Répéter au besoin la procédure d'aspiration.

**Symboles** (voir l'étiquetage de l'emballage pour les symboles qui s'appliquent au dispositif correspondant)

	Attention
	Ne pas réutiliser
	Ne pas restériliser
	Consulter le mode d'emploi
	Numéro de lot
	Numéro de référence
	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène
	Apyrogène
	Date de péremption
	Fabricant
	Sur ordonnance uniquement – le dispositif ne peut être utilisé que par un médecin ou sur son ordonnance
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	Non fabriqué à partir de latex de caoutchouc naturel
	Maintenir au sec
	Tenir à l'abri du soleil
	Dispositif médical
	Identifiant unique du dispositif

**MODE D'EMPLOI****Systèmes de reperfusion Route 92 Medical® FreeClimb® 70 et FreeClimb 88**

	Système de barrière stérile unique avec emballage de protection extérieur
	Système de barrière stérile unique

**GARANTIE LIMITÉE**

Route 92 garantit qu'à sa date de fabrication, les systèmes de reperfusion Route 92 Medical (les « produits ») : (i) sont fabriqués conformément aux bonnes pratiques de fabrication prescrites par la Food and Drug Administration des États-Unis ; (ii) sont conformes à l'étiquetage ; (iii) sont conformes aux spécifications ; (iv) sont exempts de tout défaut de matériaux et de fabrication ; et (v) ne sont pas falsifiés ou étiquetés de façon erronée au sens du Federal Food, Drug, and Cosmetic Act dans sa version modifiée. Route 92 ne garantit pas un effet favorable ou l'absence de tout effet indésirable à la suite de l'utilisation des produits, et Route 92 n'offre aucune garantie quant à l'efficacité inconditionnelle des produits. LES GARANTIES PRÉCÉDENTES SONT EXCLUSIVES ET REMPLACENT TOUTE AUTRE GARANTIE DE QUELQUE NATURE QUE CE SOIT, ÉCRITE, VERBALE, EXPRESSE OU TACITE. AUCUNE GARANTIE DE QUALITÉ MARCHANDE, D'ADÉQUATION À UNE UTILISATION PARTICULIÈRE OU D'ABSENCE DE CONTREFAÇON N'EST OFFERTE. Aucun représentant de Route 92 ne peut modifier les dispositions précédentes. Le seul et unique recours de l'acheteur en cas de réclamation liée ou subordonnée à la vente, l'achat, la livraison ou l'utilisation des produits, que ladite réclamation soit fondée sur le droit de la responsabilité délictuelle, une rupture de contrat, une violation de garantie ou toute autre doctrine, sera, au gré de Route 92, la réparation ou le remplacement des produits non conformes.

**Incidents graves**

En cas d'incident grave lié à l'utilisation de ce dispositif, le signaler à l'adresse [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) et aux autorités compétentes concernées.

Brevets : [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)

Glossaire des symboles : [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)

**GEBRUIKSAANWIJZING****Route 92 Medical® FreeClimb® 70- en FreeClimb 88-reperfusiesysteem**

Fabrikant  
Route 92 Medical  
155 Bovet Road  
Suite 100  
San Mateo, CA, VS  
customerservice@r92m.com



Emergo Europe B.V.  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
Nederland

Raadpleeg [www.r92m.com/IFU](http://www.r92m.com/IFU) voor de samenvatting van de veiligheids- en klinische prestaties en de elektronische gebruiksaanwijzing.

**Beschrijving van het hulpmiddel**

De FreeClimb-reperfusiesystemen van Route 92 Medical bestaan uit een plaatsingskatheter en aspiratiekatheter. De plaatsingskatheter is een katheter met één lumen en variabele stijfheid met een lange, taps toelopende tip die is afgabakend door twee radiopake markeringen. Het proximale uiteinde heeft een lueraanzetstuk. De plaatsingskatheter is specifiek ontworpen voor gebruik met de aspiratiekatheter. De aspiratiekatheter is een katheter met één lumen en variabele stijfheid met een radiopake marking op de distale tip. De plaatsingskatheter en aspiratiekatheter zijn beide bedekt met een hydrofiele coating waardoor ze gemakkelijker kunnen worden verplaatst.

- Het FreeClimb 88-reperfusiesysteem van Route 92 Medical wordt geleverd in twee lengten, 132 cm en 125 cm. Bij beide lengten wordt dezelfde plaatsingskatheter verstrekt.
- Het FreeClimb 70-reperfusiesysteem van Route 92 Medical wordt geleverd in één lengte, nl. 132 cm.

**Beoogd gebruik**

De FreeClimb-reperfusiesystemen van Route 92 Medical zijn bedoeld voor gebruik bij het inbrengen van interventiehulpmiddelen in de neurovasculatuur en voor de aspiratie van trombi bij patiënten die een ischemische beroerte hebben gehad.

**Complicaties**

Procedures waarbij percutane katheters moeten worden ingebracht, mogen uitsluitend worden uitgevoerd door artsen die vertrouwd zijn met de mogelijke complicaties. Mogelijke complicaties zijn onder meer: allergische reactie op en anafylaxie als gevolg van contrastmiddelen; acute oclusie; aanvullende chirurgische interventies; luchtembolie; arterioveneuze fistel; overlijden; defect raken van het hulpmiddel; distale embolisatie; emboli; vorming van een pseudoaneurysma; hematoom of hemorrhagie op de toegangsplaats; steriele inflammatie of granulomen op de toegangsplaats; infectie; intracraniale bloeding; ischemie; nierfletsel als gevolg van contrastmiddelen; neurologische deficits waaronder beroerte; achtergebleven trombus; weefselnecrose, van voorbijgaande of langdurige aard: vaatspasme; en perforatie of dissectie van bloedvaten.

**Compatibiliteit**

Het FreeClimb 88-reperfusiesysteem van Route 92 Medical is compatibel met katheters of hulzen met een binnendiameter van ten minste 0,106 inch (2,69 mm).

Het FreeClimb 70-reperfusiesysteem van Route 92 Medical is compatibel met katheters of hulzen met een binnendiameter van ten minste 0,088 inch (2,24 mm).

**Er mogen uitsluitend voerdraden worden ingebracht via de plaatsingskatheter van Route 92 Medical. De plaatsingskatheter is niet geschikt voor gebruik met embolisatiecoils, stentretrevers of andere interventiehulpmiddelen.**

De plaatsingskatheters van Route 92 Medical zijn compatibel met voerdraden met een diameter van ten hoogste 0,016 inch (0,4 mm).

**Waarschuwingen**

- De katheter mag niet tegen weerstand in worden opgevoerd of teruggetrokken zonder de oorzaak onder doorklaring zorgvuldig te beoordelen. Als de oorzaak niet kan worden vastgesteld, moet de katheter worden teruggetrokken. Beweging tegen weerstand in kan leiden tot beschadiging van de katheter of letsel bij de patiënt.
- Er mag geen hulpmiddel worden gebruikt dat op enigerlei wijze is beschadigd. Gebruik van een beschadigd hulpmiddel kan complicaties tot gevolg hebben.
- Het systeem mag uitsluitend worden gebruikt door artsen met een opleiding in interventionele neuro-endovasculaire technieken.

**Voorzorgsmaatregelen**

- Gebruik geen gemotoriseerde apparatuur voor het injecteren van contrastmiddel. Het gebruik daarvan kan leiden tot beschadiging van het hulpmiddel of van het bloedvat.**
- Vergewis u ervan dat de diameter van het te behandelen bloedvat geschikt is en plaat kan bieden aan de katheter. Gebruik het hulpmiddel in vaten die groter zijn dan de buitendiameter van het hulpmiddel:
  - FreeClimb 88-aspiratiekatheter: ≥ 2,7 mm
  - FreeClimb 70-aspiratiekatheter: ≥ 2,2 mm
- Niet opnieuw gebruiken of opnieuw steriliseren. Het hulpmiddel is uitsluitend voor eenmalig gebruik bestemd. De structurele integriteit en/of werking kunnen door hergebruik of reiniging worden aangetast.
- Op een koele, droge, donkere plaats bewaren.
- Geopende of beschadigde verpakkingen niet gebruiken.
- Gebruiken vóór de uiterste gebruiksdatum.
- Inspecteer het hulpmiddel nadat dit uit de verpakking is genomen om te verzekeren dat dit niet is beschadigd.
- Het hulpmiddel mag niet aan oplosmiddelen worden blootgesteld.
- Gebruik het hulpmiddel met visualisatie onder doorlichting en de juiste antistollingsmiddelen.
- Hydrateer de katheter vóór gebruik met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing. Nadat de katheter is gehydrateerd, mag men deze niet laten opdrogen.
- Als er aan de katheter wordt gedraaid terwijl er knikken in zitten, kan er beschadiging ontstaan, waardoor de katheringschacht kan losslaten.
- Zorg voor een constant drukinfuus met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing voor alle hulpmiddelen.
- Als een intraluminaal hulpmiddel in de katheter vast komt te zitten of als de katheter in hoge mate geknikt raakt, moet het gehele systeem (intraluminaal hulpmiddel, katheter en introducerhuls) worden teruggetrokken.
- Bij het aspireren moet gedurende de minimale tijd die nodig is om de trombus te verwijderen, worden geaspireerd.
- Monitor bloedverlies tijdens de ingreep en behandel dit op de juiste wijze.
- Gebruik uitsluitend een stoomborn om vorm te geven aan de tip van de plaatsingskatheter.
- Controleer de tip van de plaatsingskatheter daarna op beschadiging. Er mag geen katheter worden gebruikt die is beschadigd.
- Om te voorkomen dat de tip van de plaatsingskatheter beschadigd raakt, mag deze niet meer dan tweemaal met stoomborn worden gegeven.
- Tussen aspiratiegangen door trekt u de aspiratiekatheter terug uit de patiënt en verwijdert u eventuele achtergebleven trombi voordat u de katheter opnieuw inbrengt en contrastmiddel injecteert.

**Anwijzingen voor gebruik**

- Geef als volgt met stoomborn vorm aan de tip van de plaatsingskatheter:
  - Buig de tip in de gewenste vorm en houd hem 10 seconden of minder boven een stoomborn.
  - Laat de tip afkoelen en inspecteer de tip op beschadiging. Niet gebruiken als de tip beschadigd is.
- Spool de ring van de aspiratiekatheter door met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing om de hydrofiele coating te activeren. Spool de binnenkant door met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing.
- Spool de ring van de plaatsingskatheter door met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing om de hydrofiele coating te activeren. Spool de binnenkant door met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing.
- Neem de hulpmiddelen voorzichtig uit de verpakking en inspecteer ze grondig; vergewis u ervan dat de hulpmiddelen niet geknikt of anderszins beschadigd zijn. Als er sprake is van beschadiging, moet het hulpmiddel door een nieuw hulpmiddel worden vervangen. **OPMERKING:** Nadat de katheters zijn gehydrateerd, mag men deze niet laten opdrogen. Tussen gangen door moeten katheters in een bak met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing worden geplaatst om ze gehydrateerd te houden.
- Plaats de geleidekatheter/huls in overeenstemming met de gebruiksaanwijzing van de fabrikant op een geschikte plaats proximaal van de oclusie.
- Breng een draaibare hemostaseklep met grote binnendiameter aan op de geleidekatheter/huls. Breng een drukinfuuslijn voor gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing met een 3-wegs afsluitkraan aan op de draaibare hemostaseklep.
- Spool de huls via de 3-wegs afsluitkraan handmatig door met een spuit. Herhaal de handmatige spoeling via de 3-wegs afsluitkraan wanneer er terugstromen in de draaibare hemostaseklep te zien is.
- Breng een draaibare hemostaseklep aan op de plaatsingskatheter. Breng desgewenst een voerdraad in via de plaatsingskatheter totdat de tip van de voerdraad zich net proximaal van de tip van de plaatsingskatheter bevindt.
- Breng een drukinfuuslijn voor gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing aan op de draaibare hemostaseklep van de plaatsingskatheter.
- Breng de plaatsingskatheter via de aspiratiekatheter in zodat het taps toelopende gedeelte van de plaatsingskatheter geheel voorbij de tip van de aspiratiekatheter uitsteekt.
- Breng het reperfusiesysteem (plaatsingskatheter en aspiratiekatheter) voorzichtig in via de draaibare hemostaseklep op de geleidekatheter/huls.
- Pas conventionele katheterisatietechnieken toe om het reperfusiesysteem onder doorlichting naar de trombus op te voeren. Positioneer de aspiratiekatheter bij de trombus. Verwijder de voerdraad (als deze gebruikt is) en de plaatsingskatheter.
- Breng een vacuümbron aan op de draaibare hemostaseklep op de geleidekatheter/huls. Draai de draaibare hemostaseklep stevig om de aspiratiekatheter aan om terugstromen en het meevoeren van lucht tijdens het toepassen van vacuüm te voorkomen. Pas vacuüm toe om de trombus te aspireren.
- Als er na afloop van de aspiratie niet genoeg onbelemmerde flow door de aspiratiekatheter plaatsvindt, verwijdert u de aspiratiekatheter uit de patiënt terwijl u het vacuüm in stand houdt. Spoel de aspiratiekatheter door met een met gehepariniseerde fysiologische zoutoplossing gevulde spuit om eventuele blokkerende trombi te verwijderen.
- Tussen aspiratiegangen door en voordat contrastmiddel wordt geïnjecteerd, trekt u de aspiratiekatheter terug uit de patiënt en verwijdert u eventuele achtergebleven of blokkende trombi uit de aspiratiekatheter voordat u de katheter opnieuw inbrengt en contrastmiddel injecteert.
- Herhaal de aspiratieprocedure zo nodig.

**Symbolen** (zie de specifieke etikettering op de verpakking voor toepasselijke symbolen)

	Opgelet
	Niet opnieuw gebruiken
	Niet opnieuw steriliseren
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing
	Lothnummer
	Catalogusnummer
	Gesteriliseerd met ethyleenoxide
	Niet-pyrogeen
	Uiterste gebruiksdatum
	Fabrikant
	Uitsluitend op voorschrijf – hulpmiddel beperkt tot gebruik door of op voorschrijf van een arts
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is
	Niet vervaardigd met natuurlijk rubberlatex
	Droog houden
	Uit de buurt van zonlicht houden
	Medisch hulpmiddel
	Unieke hulpmiddelidentificatie
	Enkelvoudig steriel barrièresysteem met beschermende verpakking aan de buitenkant

**GEBRUIKSAANWIJZING****Route 92 Medical® FreeClimb® 70- en FreeClimb 88-reperfusiesysteem**

Enkelvoudig steriel barrièresysteem

**BEPERKTE GARANTIE**

Route 92 garandeert uitsluitend dat de reperfusiesystemen van Route 92 Medical (de 'producten') ten tijde van de vervaardiging: (i) vervaardigd zijn in overeenstemming met goede productiepraktijken, zoals vereist krachtens de Food and Drug Administration van de Verenigde Staten; (ii) overeenkomen met de etikettering; (iii) aan de specificaties voldoen; (iv) geen gebreken in materialen en vakmanschap vertonen; en (v) niet vervalst of verkeerd gelabeld zijn in de zin van de geadviseerde Federal Food, Drug, and Cosmetic Act. Route 92 garandeert geen goede gevolgen of afwezigheid van kwalijke gevolgen na gebruik van de producten, en Route 92 garandeert niet dat de producten onder alle omstandigheden effectief zijn. BOVENSTAANDE GARANTIES VERVERGANGEN ALLE ANDERE GARANTIES VAN WELKE AARD DAN OOK, SCHRIFFTELJK, MONDELING, EXPLICIET OF IMPLICIET, EN SLUITEN DEZE UIT. ER ZIJN GEEN WAARBORGEN VAN VERKOOPBAARHEID, GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL, OF HET NIET DOEN VAN INBREUK. Geen vertegenwoordiger van Route 92 kan het bovenstaande wijzigen. De enige, exclusieve remedie van de koper voor een claim die het gevolg is van of verband houdt met de verkoop, aankoop of levering of het gebruik van producten, ongeacht of een dergelijke claim gebaseerd is op wetten inzake onrechtmatige daden, contractbreuk, inbreuk op de garantie of enige andere juridische theorie, is, naar keuze van Route 92, de reparatie of vervanging van de niet-conformerende producten.

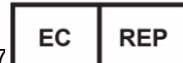
**Ernstige incidenten**

In het geval van een ernstig incident met betrekking tot het gebruik van dit hulpmiddel, dient u [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) en de van toepassing zijnde bevoegde instanties hiervan op de hoogte te brengen.

Octrooien: [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)Uitleg van de symbolen: [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)

**Gebrauchsanweisung****Reperfusionsysteme FreeClimb® 70 und FreeClimb 88 von Route 92 Medical®**

**Hersteller**  
 Route 92 Medical  
 155 Bovet Road  
 Suite 100  
 San Mateo, CA USA  
 customerservice@r92m.com



**Emergo Europe B.V.**  
 Westervoortsedijk 60  
 6827 AT Arnhem  
 Niederlande

**Der Kurzbericht über Sicherheit und klinische Leistung sowie die elektronische Gebrauchsanweisung sind unter [www.r92m.com/IFU](http://www.r92m.com/IFU) zu finden.**

**Beschreibung des Produkts**

Die FreeClimb-Reperfusionsysteme von Route 92 Medical setzen sich aus einem Einführkatheter und einem Aspirationskatheter zusammen. Der Einführkatheter ist ein einlumiger Katheter von variabler Steifigkeit und besitzt eine lange, konisch zulaufende, mit zwei röntgendiftenden Markierungen gekennzeichnete Spitze. Das proximale Ende ist mit einem Luer-Ansatz ausgestattet. Der Einführkatheter ist speziell zur Verwendung mit dem Aspirationskatheter konzipiert. Der Aspirationskatheter ist ein einlumiger Katheter von variabler Steifigkeit und besitzt eine röntgendiftende Markierung an der distalen Spitze. Um den Einführkatheter und den Aspirationskatheter leichter bewegen zu können, sind beide hydrophil beschichtet.

- Das Reperfusionsystem FreeClimb 88 von Route 92 Medical wird in zwei Längen bereitgestellt: 132 cm und 125 cm. Der bereitgestellte Einführkatheter ist für beide Längen gleich.
- Das Reperfusionsystem FreeClimb 70 von Route 92 Medical wird in einer Länge bereitgestellt: 132 cm.

**Verwendungszweck**

Die FreeClimb-Reperfusionsysteme von Route 92 Medical sind für das Einführen interventioneller Produkte in das neurovaskuläre System und für die Thrombus-Aspiration bei Patienten mit ischämischem Schlaganfall vorgesehen.

**Komplikationen**

Verfahren, die eine perkutane Kathetereinführung erfordern, dürfen nur von Ärzten durchgeführt werden, die mit den möglichen Komplikationen vertraut sind. Zu den möglichen Komplikationen zählen u. a. die folgenden: Kontrastmittelbedingte allergische Reaktion und Anaphylaxie; akuter Verschluss; zusätzlicher chirurgischer Eingriff: Luftembolie; arteriovenöse Fistel; Exitus; Produktversagen; distale Embolie; Emboli; Pseudoaneurysmbildung; Hämatom oder Blutung am Zugangssitus; sterile Entzündung oder Granulome am Zugangssitus; Infektion; intrakranielle Blutung; Ischämie; kontrastmittelbedingte Nierenschädigung; neurologische Defizite, einschließlich Schlaganfall; Residualthrombose; Gewebekreose, transient oder lang anhaltend: Vasospasmus und Gefäßperforation oder -dissektion.

**Kompatibilität**

Das Reperfusionsystem FreeClimb 88 von Route 92 Medical ist mit Kathetern bzw. Schleusen mit einem Innendurchmesser von mindestens 0,106 Zoll (2,69 mm) kompatibel. Das Reperfusionsystem FreeClimb 70 von Route 92 Medical ist mit Kathetern bzw. Schleusen mit einem Innendurchmesser von mindestens 0,088 Zoll (2,24 mm) kompatibel.

**Durch den Einführkatheter von Route 92 Medical dürfen nur Führungsdrähte eingeführt werden. Der Einführkatheter ist nicht mit Embolisierungsspiralen, Stent-Retrievern oder sonstigen Interventionsprodukten kompatibel.**

Die Einführkatheter von Route 92 Medical sind mit Führungsdrähten von maximal 0,016 Zoll (0,4 mm) Durchmesser kompatibel.

**Warnhinweise**

- Den Katheter bei Widerstand nicht ohne sorgfältige fluoroskopische Beurteilung der Ursache vorschieben oder zurückziehen. Lässt sich die Ursache nicht ermitteln, den Katheter herausziehen. Bewegungen gegen Widerstand können Katheterschäden oder Verletzungen des Patienten zur Folge haben.
- In irgendeiner Form beschädigte Produkte nicht verwenden. Die Verwendung eines beschädigten Produkts kann Komplikationen zur Folge haben.
- Das System darf nur von Ärzten verwendet werden, die in neuro-endovaskulären Interventionstechniken ausgebildet sind.

**Vorsichtshinweise**

- **Keine motorisierten Kontrastmittelinkjektoren verwenden. Dies könnte Produkt- oder Gefäßschäden zur Folge haben.**
- Sicherstellen, dass der Zielgefäßdurchmesser geeignet ist und den Katheter aufnehmen kann. Das Produkt in Gefäßen verwenden, die größer als der Außendurchmesser des Produkts sind.
  - FreeClimb 88 – Aspirationskatheter: ≥2,7 mm
  - FreeClimb 70 – Aspirationskatheter: ≥2,2 mm
- Nicht wiederverwenden oder erneut sterilisieren. Das Produkt ist nur zur einmaligen Verwendung bestimmt. Eine Wiederverwendung oder Reinigung kann die Beeinträchtigung der strukturellen Integrität und/oder Funktion zur Folge haben.
- Kühl, trocken und vor Licht geschützt aufbewahren.
- Geöffnete oder beschädigte Packungen nicht verwenden.
- Vor Ablauf des Verfallsdatums verwenden.
- Jedes Produkt nach Entnahme aus der Packung auf etwaige Beschädigungen inspizieren.
- Das Produkt vor Lösemitteln schützen.
- Das Produkt unter fluoroskopischer Visualisierung und mit geeigneten Antikoagulanzen verwenden.
- Den Katheter vor der Verwendung mit heparinisierte Kochsalzlösung hydrieren. Nach dem Hydrieren darf der Katheter nicht trocken werden.
- Die Ausübung eines Drehmoments auf den Katheter im geknickten Zustand kann Schäden verursachen, die das Ablösen des Katheterschafts zur Folge haben könnten.
- Bei allen Produkten für eine konstante Druckinfusion von heparinisierte Kochsalzlösung sorgen.
- Sollte sich ein intraluminales Produkt im Katheter festsetzen oder sollte der Katheter stark geknickt werden, das gesamte System herausziehen (intraluminales Produkt, Katheter und Einführschleuse).
- Bei der Aspiration nur so lange aspirieren, wie für die Thrombusentfernung erforderlich.
- Den Blutverlust während des Verfahrens überwachen und entsprechende Maßnahmen ergreifen.
- Zum Formen der Einführkatherespitze ausschließlich eine Dampfquelle verwenden.
- Die Einführkatherespitze nach dem Dampfformen auf Beschädigungen inspizieren. Beschädigte Katheter nicht verwenden.
- Um Beschädigungen der Einführkatherespitze zu vermeiden, die Katheterspitze maximal zweimal dampfformen.

- Zwischen Aspirationsdurchgängen den Aspirationskatheter aus dem Körper des Patienten herausziehen und vor dem erneuten Einführen und der darauf folgenden Kontrastmittelinkjektion ggf. vorhandene Thrombusreste entfernen.

**Anweisungen zum Gebrauch**

1. Die Einführkatherespitze kann folgendermaßen dampfgeformt werden:
  - Die Spitze durch Biegen in die gewünschte Form bringen und maximal 10 Sekunden lang über eine Dampfquelle halten.
  - Die Spitze abkühlen lassen und auf Beschädigungen inspizieren. Bei beschädigter Spitze nicht verwenden.
2. Den ringförmigen Aspirationskatheter mit heparinisierte Kochsalzlösung spülen, um die hydrophile Beschichtung zu aktivieren. Den Innendurchmesser mit heparinisierte Kochsalzlösung spülen.
3. Den ringförmigen Einführkatheter mit heparinisierte Kochsalzlösung spülen, um die hydrophile Beschichtung zu aktivieren. Den Innendurchmesser mit heparinisierte Kochsalzlösung spülen.
4. Die Produkte behutsam aus der Verpackung entnehmen und gründlich inspizieren; dabei sicherstellen, dass die Produkte keine Knicke oder sonstigen Beschädigungen aufweisen. Bei Beschädigungen durch ein neues Produkt ersetzen. HINWEIS: Nach dem Hydrieren dürfen die Katheter nicht trocken werden. Die Katheter zwischen den einzelnen Durchgängen in ein Becken mit heparinisierte Kochsalzlösung geben, damit sie hydriert bleiben.
5. Den Führungskatheter/die Schleuse gemäß der Gebrauchsanweisung des Herstellers an einer geeigneten Stelle proximal der Okklusion platzierten.
6. Ein Hämostase-Drehventil (RHV) mit großem Bohrung am Führungskatheter/an der Schleuse anbringen. Eine Druck-Infusionsleitung für heparinisierte Kochsalzlösung mit 3-Wege-Sperrhahn am RVH anbringen.
7. Die Schleuse mit Hilfe einer Spritze über den 3-Wege-Sperrhahn manuell spülen. Die manuelle Spülung durch den 3-Wege-Sperrhahn jedes Mal wiederholen, wenn Blutrückfluss in das RVH zu beobachten ist.
8. Ein RVH am Einführkatheter anbringen. Falls gewünscht, einen Führungsdräht durch den Einführkatheter einführen, bis die Führungsdrähtspitze unmittelbar proximal der Spitze des Einführkatheters liegt.
9. Eine Druck-Infusionsleitung für heparinisierte Kochsalzlösung am Einführkatheter-RHV anbringen.
10. Ein RVH am Aspirationskatheter anbringen und eine Druck-Infusionsleitung für heparinisierte Kochsalzlösung am Aspirationskatheter-RHV anbringen.
11. Den Einführkatheter durch den Aspirationskatheter hindurch einführen, so dass der gesamte konische Abschnitt des Einführkatheters über die Spitze des Aspirationskatheters hinausragt.
12. Das Reperfusionsystem (Einführkatheter und Aspirationskatheter) behutsam durch das RVH des Führungskatheters/der Schleuse einführen.
13. Das Reperfusionsystem mit den üblichen Katheterisierungstechniken unter Durchleuchtung zum Thrombus vorschlieben. Den Aspirationskatheter am Thrombus positionieren. Den Führungsdräht (sofern verwendet) und den Einführkatheter entfernen.
14. Eine Vakuumquelle am RVH des Führungskatheters/der Schleuse anbringen. Das RVH fest am Aspirationskatheter anziehen, um Rückfluss und das Einstromen von Luft beim Anlegen des Vakuums zu verhindern. Zum Aspirieren eines Thrombus ein Vakuum anlegen.
15. Ist beim Abschluss der Aspiration kein unbehinderter Fluss durch den Aspirationskatheter gegeben, den Aspirationskatheter aus dem Körper des Patienten entfernen. Dabei das Vakuum aufrechterhalten. Den Aspirationskatheter mit Hilfe einer mit heparinisierte Kochsalzlösung gefüllten Spritze spülen, um etwaige Thrombusblockagen zu entfernen.
16. Zwischen Aspirationsdurchgängen und vor der Kontrastmittelinkjektion den Aspirationskatheter aus dem Körper des Patienten herausziehen und vor dem erneuten Einführen und der darauf folgenden Kontrastmittelinkjektion ggf. vorhandene Thrombusreste oder -blockagen aus dem Aspirationskatheter entfernen.
17. Das Aspirationsverfahren nach Bedarf wiederholen.

**Symbole (ggf. auf der spezifischen Verpackungskennzeichnung zu finden)**

	Achtung!
	Nicht zur Wiederverwendung
	Nicht erneut sterilisieren
	Gebrauchsanweisung beachten
	Chargenbezeichnung
	Bestellnummer
	Sterilisation mit Ethylenoxid
	Nicht pyrogen
	Verwendbar bis
	Hersteller
	Verschreibungspflichtig – Produkt darf nur von einem Arzt oder auf ärztliche Anordnung verwendet werden
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
	Bei der Herstellung wurde kein Naturkautschuk verwendet
	Vor Feuchtigkeit schützen
	Vor Sonnenlicht geschützt aufbewahren
	Medizinprodukt
	Einmalige Produktkennung

**Gebrauchsanweisung****Reperfusionssysteme FreeClimb® 70 und FreeClimb 88 von Route 92 Medical®**

	Einfaches Sterilbarrieresystem mit äußerer Schutzverpackung
	Einfaches Sterilbarrieresystem

**BESCHRÄNKTE GARANTIE**

Route 92 garantiert lediglich, dass die Reperfusionssysteme von Route 92 Medical (die „Produkte“) zum Zeitpunkt der Herstellung: (i) in Übereinstimmung mit der guten Herstellungspraxis gemäß den Vorschriften der US-amerikanischen Lebens- und Arzneimittelbehörde United States Food and Drug Administration hergestellt wurden; (ii) der Kennzeichnung entsprechen; (iii) die Spezifikationen einhalten; (iv) keine Material- und Verarbeitungsfehler aufweisen; und (v) keine Verfälschungen oder irreführenden Kennzeichnungen (Misbranding) im Sinne des US-amerikanischen Arzneimittelgesetzes „Federal Food, Drug, and Cosmetic Act“ in seiner geltenden Fassung aufweisen. Route 92 macht keine Zusagen im Hinblick auf eine gute oder nicht schädliche Wirkung nach der Produktanwendung, und Route 92 garantiert nicht, dass die Produkte unter allen Umständen wirksam sind. DIE VORSTEHENDEN GARANTIEN SIND AUSSCHLIESSLICH, GELTEN ANSTELLE VON UND HABEN VORRANG VOR ALLEN SONSTIGEN SCHRIFTLICHEN, MÜNDLICHEN, AUSDRÜCKLICHEN ODER STILLSCHWEIGENDEN GARANTIEN JEGLICHER ART. ES WERDEN KEINE GARANTIEN HINSICHTLICH DER HANDELSTAUGLICHKEIT, EIGNUNG FÜR BESTIMMTE ZWECKE ODER FREIHEIT VON ANSPRÜCHEN DRTTER GEWÄHRT. Kein Vertreter von Route 92 kann irgendeinen Teil des Vorstehenden ändern. Der alleinige und ausschließliche Rechtsbeleff des Käufers in Bezug auf jegliche Ansprüche, die sich aus oder in Verbindung mit dem Verkauf, dem Kauf, der Lieferung oder der Verwendung von Produkten ergeben, besteht in der Reparatur oder dem Ersatz des nicht ordnungsgemäß Produkts nach Wahl von Route 92, unabhängig davon, ob sich ein derartiger Anspruch auf Deliktrecht, Vertragsbruch, Garantieverletzung oder sonstige Rechtstheorien stützt.

**Schwerwiegende Vorkommnisse**

Sollte sich im Zusammenhang mit der Verwendung dieses Produkts ein schwerwiegendes Vorkommnis ereignet haben, wenden Sie sich an [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) und unterrichten Sie die jeweils zuständigen Behörden.

Patente: [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)

Symbolerläuterung: [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)

**Brugsanvisning****Route 92 Medical® FreeClimb® 70- og FreeClimb 88-reperfusionssystemer**

**Producent**  
 Route 92 Medical  
 155 Bovet Road  
 Suite 100  
 San Mateo, CA USA  
 customerservice@r92m.com



Emergo Europe B.V.  
 Westervoortsedijk 60  
 6827 AT Arnhem  
 Holland

**Se Sammenfatning af sikkerhed og klinisk ydeevne og elektronisk brugsanvisning i [www.r92m.com/IFU](http://www.r92m.com/IFU).**

**Beskrivelse af produktet**

Et indføringskateter og et aspirationskateter udgør Route 92 Medical FreeClimb-reperfusionsssystemerne. Indføringskateteret er et enkeltlumenkateter af variabel stivhed med en lang, konisk spids, der er afmærket med to røntgenfaste markører. Den proksimale ende har en luermuffe. Indføringskateteret er designet specifikt til brug sammen med aspirationskateteret. Aspirationskateteret er et enkeltlumenkateter af variabel stivhed med en røntgenfast marker ved den distale spids. Både indføringskateteret og aspirationskateteret er belagt med en hydrofil belægning for at gøre bevægelse lettere.

- Route 92 Medical FreeClimb 88-reperfusionsssystemet leveres i to længder, 132 cm og 125 cm. Det medleverede indføringskateteret er det samme for begge længder.
- Route 92 Medical FreeClimb 70-reperfusionsssystemet leveres i én længde, 132 cm.

**Tilsigtet formål**

Route 92 Medical FreeClimb-reperfusionsssystemerne er beregnet til brug ved indføring af interventionelt udstyr i neurovaskulaturen og til aspiration af trombe hos patienter med iskæmisk apopleksi.

**Komplikationer**

Indgrib, der kræver perkutan kateterindføring, må kun udføres af læger, der har erfaring med mulige komplikationer. Mulige komplikationer omfatter, men er ikke begrænset til følgende: allergisk reaktion og anafylaksi pga. kontraststof; akut okklusion; yderligere kirurgisk indgrib; luftemboli; arteriovenos fistel; død; funktionsfejl ved udstyr; distal embolisering; emboli; dannelse af falsk aneurisme; haematom eller blødning ved adgangsstedet; steril inflammation eller granulomer på adgangsstedet; infektion; intrakranial blødning; iskæmi; nyreskade pga. kontraststof; neurologiske deficit, herunder slagtilfælde; resttrombe; vævsnekrose, forbīgående eller langvarig vasospasme og Karperforation eller -dissektion.

**Kompatibilitet**

Route 92 Medical FreeClimb 88-reperfusionsssystemet er kompatibelt med katetre eller sheaths med en indre diameter på mindst 0,106" (2,69 mm).

Route 92 Medical FreeClimb 70-reperfusionsssystemet er kompatibelt med katetre eller sheaths med en indre diameter på mindst 0,098" (2,24 mm).

**Der må kun indføres guidewirer gennem Route 92 Medical-indføringskateteret.**

**Indføringskateteret er ikke kompatibelt med emboliseringss-coils, anordninger til stentfjernelse eller andet interventionelt udstyr.**

Route 92 Medical-indføringskatetrene er kompatible med guidewirer, der har en diameter på 0,016" (0,4 mm) eller mindre.

**Advarsler**

- Ved modstand må kateteret ikke fremføres eller trækkes tilbage, uden at årsagen vurderes omhyggeligt ved hjælp af fluoroskopi. Hvis årsagen ikke kan bestemmes, skal kateteret trækkes ud. Bevægelse ved modstand kan føre til beskadigelse af kateteret eller tilskadekomst af patienten.
- Udstyr, der på nogen måde er blevet beskadiget, må ikke bruges. Brug af beskadiget udstyr kan give komplikationer.
- Systemet må kun anvendes af læger, der er uddannet i interventionelle neuroendovaskulære teknikker.

**Forholdsregler**

- **Trykinjektorer til injektion af kontraststof må ikke anvendes. Brug af disse kan føre til beskadigelse af udstyret eller karret.**
- Kontroller, at mālkarrets diameter er passende til tilstrækkelig stor til kateteret. Anvend enheden i kar, der er større end enhedens ydre diameter
  - FreeClimb 88-aspirationskateter: ≥2,7 mm
  - FreeClimb 70-aspirationskateter: ≥2,2 mm
- Må ikke genbruges eller resteriliseres. Udstyret er kun beregnet til engangsbrug. Dets strukturelle integritet og/eller funktion kan blive forringet ved genbrug eller rengøring.
- Opbevares køligt, tørt og mørkt.
- Åbnede eller beskadigede emballager må ikke anvendes.
- Anvendes inden sidste anvendelsesdato.
- Efter hvert enhed ved udtagning fra emballagen for at sikre, at der ikke er skader.
- Udstyret må ikke eksponeres for opløsningsmidler.
- Udstyret skal anvendes med fluoroskopisk visualisering og hensigtsmæssige antikoagulationsmidler.
- Fugt kateteret med hepariniseret fysiologisk saltvand før brug. Når først kateteret er fugtet, må det ikke torre ud.
- Hvis kateteret drejes, mens det er bøjet, kan det blive beskadiget med adskillelse af kateterskæftet som følge.
- Oprethold en konstant, tryksat, hepariniseret saltvandsinfusion på alle enheder.
- Hvis intraluminalt udstyr sætter sig fast i kateteret, eller hvis kateteret bliver kraftigt bøjet, skal hele systemet (intraluminalt udstyr, kateter og indføringssheath) trækkes ud.
- Ved aspiration skal der aspireres i det minimale tidsrum, der er nødvendigt for at fjerne en trombe.
- Blodtab under indgrebet skal overvåges og behandles hensigtsmæssigt.
- Brug kun en dampkilde til at forme indføringskateterets spids.
- Efterse indføringskateterspidsen for beskadigelse efter dampformning. Et kateter, der er blevet beskadiget, må ikke bruges.
- For at undgå at beskadige indføringskateterspidsen må den ikke dampformes mere end to gange.

- Ind mellem aspirationerne trækkes aspirationskateteret ud af patienten, og eventuel resterende trombe fjernes for genindføring og efterfølgende kontrastinjektion.

**Brugsanvisning**

1. Indføringskateterets spids kan dampformes på følgende måde:
  - Bøj spidsen til den foretrukne form, og hold den over en dampkilde i 10 sekunder eller derunder.
  - Lad spidsen afkøle, og efterse den for beskadigelse. Spidsen må ikke anvendes, hvis den er beskadiget.
2. Gennemsykl indføringskateterringen med hepariniseret fysiologisk saltvand for at aktivere den hydrofile belægning. Gennemsykl den indre diameter med hepariniseret fysiologisk saltvand.
3. Gennemsykl indføringskateterringen med hepariniseret fysiologisk saltvand for at aktivere den hydrofile belægning. Gennemsykl den indre diameter med hepariniseret fysiologisk saltvand.
4. Tag forsigtigt enhederne ud af emballagen, og inspicer dem grundigt for at sikre, at de ikke er bøjede eller på anden måde beskadigede. Hvis der er beskadigede, skal det udskiftes med et nyt produkt. BEMÆRK: Når først katetrene er blevet fugtede, må de ikke tørre ud. Læg katetrene i en skål med hepariniseret fysiologisk saltvand for at holde dem fugtige mellem hver gang, da anvendes.
5. Placer guidekateteret/sheathen på et hensigtsmæssigt sted proksimalt for okklusionen ifølge producentens brugsanvisning.
6. Slut en roterende hæmostaseventil (RHV) med stor diameter til guidekateteret/sheathen. Slut en tryksat infusionsslange med hepariniseret fysiologisk saltvand og med 3-vejsstophane til RHV'en.
7. Anvend 3-vejsstophanen til manuelt at gennemsykle sheathen med en sprøjte. Gentag manuel gennemsyklning gennem 3-vejsstophanen, hver gang der observeres tilbageblødning ind i RHV'en.
8. Slut en RHV til indføringskateteret. Hvis det foretrækkes, kan en guidewire føres ind gennem indføringskateteret, indtil guidewirens spids befinner sig umiddelbart proksimalt for spidsen af indføringskateteret.
9. Slut en tryksat infusionsslange med hepariniseret fysiologisk saltvand til indføringskateteret RHV.
10. Slut en RHV til aspirationskateteret, og slut en tryksat infusionsslange med hepariniseret fysiologisk saltvand til aspirationskateterets RHV.
11. Før indføringskateteret ind gennem aspirationskateteret, så hele den koniske del af indføringskateteret rækker ud over aspirationskateterets spids.
12. Før forsigtigt reperfusionsssystemet (indføringskateter og aspirationskateter) gennem RHV'en på guidekateteret/sheathen.
13. Benyt konventionelle kateteriseringsteknikker til at føre reperfusionsssystemet frem til tromben under fluoroskopi. Placer aspirationskateteret ved tromben. Fjern guidewiren (hvis en sådan anvendes) og indføringskateteret.
14. Slut en vakuumbølle til RHV'en på guidekateteret/sheathen. Spænd RHV'en fast rundt om aspirationskateteret for at forhindre tilbageløb og indusning af luft under anvendelse af vakuumbøllen. Skab undertryk for at aspirere tromben.
15. Hvis der ikke er fri flow gennem aspirationskateteret efter endt aspiration, fjernes aspirationskateteret fra patienten, mens der oprettholdes vakuumbøllen. Brug en sprøjte fyldt med hepariniseret fysiologisk saltvand til at gennemsykle aspirationskateteret for atjerne en evt. obstruerende trombe.
16. Ind mellem aspirationerne og før kontrastinjektion trækkes aspirationskateteret ud af patienten, og eventuel resterende eller obstruerende trombe fjernes fra aspirationskateteret før genindføring og efterfølgende kontrastinjektion.
17. Gentag aspirationsproceduren efter behov.

**Symboler** (se relevante symboler på den specifikke emballagemærkning)

	Forsigtig
	Må ikke genbruges
	Må ikke resteriliseres
	Se brugsanvisningen
	Partinummer
	Katalognummer
	Steriliseret med ethylenoxid
	Ikke-pyrogen
	Sidste anvendelsesdato
	Producent
	Receptpligtig – produktet begrænset til brug af eller på ordination af en læge
	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget
	Ikke fremstillet med naturlig gummilatex
	Opbevares tørt
	Beskyttes mod sollys
	Medicinsk udstyr
	Unik udstyridentifikation

**Brugsanvisning****Route 92 Medical® FreeClimb® 70- og FreeClimb 88-reperfusionsssystemer**

	Enkelt sterilt barrièresystem med beskyttende yderemballage
	Enkelvoudig steril barrièresysteem

**BEGRÆNSET GARANTI**

Route 92 garanterer kun, at Route 92 Medical-reperfusionsssystemerne ("Produkterne") på fremstillingstidspunktet: (i) er fremstillet i overensstemmelse med god fremstillingspraksis ifølge kravene fra USA's fødevare- og lægemiddelsmyrelse; (ii) er i overensstemmelse med mærkningen; (iii) opfylder specifikationerne; (iv) er uden defekter med hensyn til materialer og udførelse og (v) er ikke ændret eller fejlagtigt mærket ifølge den føderale fødevare-, lægemiddel- og kosmetiklovgivning med ændringer. Route 92 garanterer ikke en god effekt eller imod en evt. uheldig effekt som følge af brug af Produkterne, og Route 92 afgiver ingen garantier om, at Produkterne er effektive under alle omstændigheder. DE FOREGAENDE GARANTIER ER EKSKLUSIVE, TRÆDER I STEDET FOR, OG ERSTATTER ALLE ANDRE GARANTIER AF ENHVER ART, HVAD ENTEN DE ER SKRIFTLIGE, MUNDTLIGE, UDTRYKKELIGE ELLER UNDERFORSTÅEDE. DER AFGIVES INGEN GARANTIER FOR SALGBARHED, EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMAL ELLER GARANTI FOR, AT DER IKKE FORELIGGER KRÆNKELSE. Repræsentanter for Route 92 kan ikke ændre det ovenstående. Købers eneste og eksklusive retsmiddel i forbindelse med krav opstået på grund af eller i forbindelse med salg, køb, levering eller brug af Produkterne, uanset om et sådant krav er baseret på erstatningsret, kontraktbrud, garantibrud eller et andet retsprincip, skal bestå i reparation eller udskiftning af eventuelle afvigende Produkter efter Route 92's valg.

**Alvorlige hændelser**

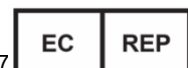
Hvis der er forekommet en alvorlig hændelse, som er relateret til brugen af dette udstyr, skal den indberettes til [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) og relevante kompetente myndigheder.

Patenter: [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)

Symbolglossar: [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)

**BRUKSANVISNING****Route 92 Medical® FreeClimb® 70 och FreeClimb 88 system för reperfusion**

Tillverkare  
Route 92 Medical  
155 Bovet Road  
Suite 100  
San Mateo, CA USA  
customerservice@r92m.com



Emergo Europe B.V.  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
Nederlanderna

Se [www.r92m.com/IFU](http://www.r92m.com/IFU) för Sammanfattnings av säkerhet och kliniska prestanda och elektronisk bruksanvisning.

**Produktbeskrivning**

Route 92 Medical FreeClimb system för reperfusion består av en införingskateter och en aspirationskateter. Införingskataterna är en enkellumenkateter av varierande styrhet, med en lång avsmalnande spets markerad med två röntgentäta markörer. Den proximala änden är försedd med en luferfattning. Införingskataterna är specifikt designad för användning med aspirationskataterna. Aspirationskataterna är en enkellumenkateter av varierande styrhet, med en röntgentät markör vid den distala spetsen. Både införingskataterna och aspirationskataterna är försedda med en hydrofil beläggning för förbättrad förlighet.

- Route 92 Medical FreeClimb 88-systemet för reperfusjon fås i två olika längder, 132 cm och 125 cm. Den tillhandahållna införingskataterna är densamma för båda längderna.
- Route 92 Medical FreeClimb 70-systemet för reperfusjon fås i en längd, 132 cm.

**Avsedd användning**

Route 92 Medical FreeClimb-systemen för reperfusjon är avsedda att användas för införing av interventionella enheter i kärl inom nervsystemet och för aspiration av tromb hos patienter med ischemisk stroke.

**Komplikationer**

Ingrepp som kräver perkutan införing av kateter ska endast utföras av läkare med kännedom om de komplikationer som kan uppstå. Möjliga komplikationer är bl.a.: allergisk och anafylaktisk reaktion mot kontrast, akut ocklusion, ytterligare kirurgisk intervention, luftembolism, arteriovenös fistel, dödsfall, felfunktion hos enheten, distal embolisering, embolier, bildning av pseudoaneurysm, hematom eller blödning vid ingångsstället, steril inflammation eller granulom vid ingångsstället, infektion, intrakraniell blödning, ischemi, njurskada orsakad av kontrast, neurologiska bortfall inklusive stroke, kvarvarande tromb, vävnadsnekros, övergående eller långvarig vasospasm samt kärlperforation eller -dissektion.

**Kompatibilitet**

Route 92 Medical FreeClimb 88-systemet för reperfusjon är kompatibelt med katetrar eller introducers med en minsta innerdiameter på 0,106 tum (2,69 mm).

Route 92 Medical FreeClimb 70-systemet för reperfusjon är kompatibelt med katetrar eller introducers med en minsta innerdiameter på 0,088 tum (2,24 mm).

**Endast ledare får föras in genom Route 92 Medicals införingskateter. Införingskataterna är inte kompatibel med spiraler för embolisering, stentupphämtare eller andra interventionella enheter.**

Route 92 Medicals införingskatetrar är kompatibla med ledare med en diameter på högst 0,016 tum (0,4 mm).

**Varningar**

- För aldrig fram eller dra tillbaka kataterna mot ett motstånd utan att först noga fastställa orsaken med hjälp av röntgengenomlysning. Om orsaken inte kan fastställas ska kataterna dras tillbaka. Förflyttnings av kataterna mot ett motstånd kan resultera i skador på kataterna eller patienten.
- En enhet som på något sätt är skadad får inte användas. Användning av en skadad enhet kan resultera i komplikationer.
- Systemet ska endast användas av läkare utbildade i endovaskulära interventionella metoder för kärl inom nervsystemet.

**Försiktighetsåtgärder**

- Motordrivna injektionspumpar för kontrast får ej användas. Om så sker kan produkten eller kärllet skadas.
- Säkerställ att diametern i det kärl som ska behandlas är adekvat och kan rymma kataterna. Använd produkten i kärl som är större än produktens ytterdiameter.
  - FreeClimb 88 aspirationskateter: ≥2,7 mm
  - FreeClimb 70 aspirationskateter: ≥2,2 mm
- Får ej återanvändas eller resteriliseras. Denna produkt är endast avsedd för engångsbruk. Återanvändning eller rengöring kan försämra produktens strukturella integritet och/eller funktion.
- Förvaras svagt, torrt och mörkt.
- Använd inte skadade eller redan öppnade förpackningar.
- Ska användas före "Use By"-datumet ("använt före").
- Inspektera varje produkt efter att den tagits ut ur förpackningen och säkerställ att den inte har skadats.
- Produkten får inte utsättas för lösningsmedel.
- Använd produkten under visualisering med röntgengenomlysning och tillsammans med adekvata antikoagulantia.
- Hydrera kataterna med hepariniserad fysiologisk koksaltlösning före användning. Låt inte kataterna torka efter att den väl har hydrerats.
- Om kataterna är knickad och sedan vrids kan den skadas så att kateterskafetet går av.
- Om kataterna är knickad och sedan vrids kan den skadas så att kateterskafetet går av.
- Upprättthåll en konstant, trycksatt infusion av hepariniserad fysiologisk koksaltlösning i alla enheter.
- Om en intraluminal enhet fastnar i kataterna eller om kataterna blir kraftigt knickad ska hela systemet dras tillbaka (den intraluminala enheten, kataterna och introducern).
- Vid aspirering, aspirera under den minsta möjliga tid som krävs för att avlägsna tromben.
- Övervaka blodförlusten under ingreppet och behandla den på lämpligt sätt.
- Använd endast ånga till att forma införingskataterna spets.
- Inspektera införingskataterna spets efter att den ångformats och se efter att den inte är skadad. En skadad kateter får inte användas.
- För att undvika att införingskataterna spets skadas får kateterspetsen inte ångformas mer än två gånger.

- Dra tillbaka aspirationskataterna från patienten mellan aspirationspassagerna och rensa bort eventuell kvarvarande tromb före återinföring och efterföljande kontrastinjektion.

**Anvisningar för användning**

1. Införingskataterna spets kan ångformas på följande sätt:
  - Böj spetsen till önskad form och håll den över en ångkälla i högst 10 sekunder.
  - Låt spetsen svälva och inspektera den med avseende på skador. Om spetsen är skadad får den inte användas.
2. Spola förpackningsrullen med aspirationskatatern med hepariniserad fysiologisk koksaltlösning så att den hydrofila beläggningen aktiveras. Spola innerdiametern med hepariniserad fysiologisk koksaltlösning.
3. Spola förpackningsrullen med införingskatatern med hepariniserad fysiologisk koksaltlösning så att den hydrofila beläggningen aktiveras. Spola innerdiametern med hepariniserad fysiologisk koksaltlösning.
4. Ta försiktig ut enheterna ur förpackningarna och inspektera dem noga för att säkerställa att de inte är knickade eller skadade på något annat sätt. Om produkten är skadad ska den bytas ut mot en ny. OBS! Låt inte katetrarna torka efter att de väl har hydrerats. Lågg ner katetrarna i en skål med hepariniserad fysiologisk koksaltlösning mellan passagerna, så att de hålls hydrerade.
5. Placer guidekatatern/introducern på en lämplig plats proximalt om ocklusionen, enligt tillverkarens bruksanvisning.
6. Anslut en grovkabrig roterande hemostasventil (RHV) till guidekatatern/introducern. Anslut en infusionssläng med trycksatt hepariniserad fysiologisk koksaltlösning med en trevägskran till den roterande hemostasventilen.
7. Spola introducern manuellt med hjälp av en spruta via trevägskranen. Upprepa den manuella spolningen via trevägskranen så snart backflöde av blod in till den roterande hemostasventilen observeras.
8. Anslut en roterande hemostasventil till införingskatatern. Om så föredras, för in en ledare genom införingskataterna tills ledarens spets befinner sig omedelbart proximalt om införingskataterna spets.
9. Anslut en infusionssläng med trycksatt hepariniserad fysiologisk koksaltlösning till införingskataterna roterande hemostasventilen.
10. Anslut en roterande hemostasventil till aspirationskatatern och anslut en infusionssläng med trycksatt hepariniserad fysiologisk koksaltlösning till aspirationskataterna roterande hemostasventilen.
11. För in införingskatatern genom aspirationskatatern, så att hela införingskataternas avsmalnande del sticker ut bortom aspirationskataterna spets.
12. För försiktig i reperfusionssystemet (införingskatatern och aspirationskatatern) genom den roterande hemostasventilen på guidekatatern/introducern.
13. Använd sedvanliga kateteriseringsmetoder för att under röntgengenomlysning föra fram reperfusionssystemet till tromben. Positionera aspirationskatatern vid tromben. Avlägsna ledaren (om sådan används) och införingskatatern.
14. Anslut en sugkälla till den roterande hemostasventilen på guidekatatern/introducern. Dra åt den roterande hemostasventilen ordentligt runt aspirationskatatern så att backflöde och inträng av luft vid sugning förhindras. Anbringa sugning för att aspirera tromben.
15. Avlägsna aspirationskatatern från patienten medan sugning upprätthålls om det inte föreligger fritt flöde genom aspirationskatatern vid avslutad aspirering. Använd en spruta fyllt med hepariniserad fysiologisk koksaltlösning till att spola aspirationskatatern för att avlägsna eventuellt obstruerande trombmateriel.
16. Dra tillbaka aspirationskatatern från patienten mellan aspirationspassagerna och före kontrastinjektion, och rensa bort eventuell kvarvarande eller obstruerande tromb från aspirationskatatern före återinföring och efterföljande kontrastinjektion.
17. Upprepa aspirationsproceduren efter behov.

**Symboler** (se märkningen på den specifika förpackningen för symboler som används)

	Försiktighet!
	Får ej återanvändas
	Får ej resteriliseras
	Se bruksanvisningen
	Partinummer
	Katalognummer
	Sterilisering med etylenoxid
	Icke-pyrogen
	Använd före-datum
	Tillverkare
	Endast på föreskrivning av läkare – denna produkt får endast användas av eller på ordination av läkare
	Får ej användas om förpackningen är skadad
	Ej tillverkad med naturgummilatex
	Skyddas mot väta
	Skyddas mot solljus
	Medicinteknisk produkt
	Unik produktidentifiering

**BRUKSANVISNING****Route 92 Medical® FreeClimb® 70 och FreeClimb 88 system för reperfusjon**

	Enkelt sterilbarriärsystem med ytter skyddsförpackning
	Enkelt sterilbarriärsystem

**BEGRÄNSAD GARANTI**

Route 92 garanterar endast att Route 92 Medicals system för reperfusjon ("Produkterna") vid tidpunkten för tillverkningen: (i) har tillverkats i enlighet med god tillverkningssed, enligt kraven utfärdade av Food and Drug Administration i USA, (ii) överensstämmer med märkningsinformationen, (iii) uppfyller specifikationerna, (iv) är fria från defekter i material och utförande, samt (v) inte är förvanskade eller felsmärkta enligt vad som anges i Federal Food, Drug, and Cosmetic Act med tillägg. Route 92 lämnar ingen garanti vad gäller god effekt eller mot någon dålig effekt efter användning av Produkterna, och Route 92 garanterar inte att Produkterna är effektiva under alla förhållanden. OVNÄSTÄENDE GARANTI ÄR EXKLUSIV OCH GÄLLER I STÄLLET FÖR OCH ERSÄTTER SAMTLIGA ANDRA GARANTIER, OAVSETT OM DESSA ÄR SKRIFTLIGA, MUNTLIGA, UTTRYCKLIGA ELLER UNDERFÖRSTÄDDA. INGEN GARANTI LÄMNAS VAD GÄLLER SÄLJBARHET, LÄMPLIGHET FÖR VISST SYFTE ELLER ICKE-INTRÅNG. Ingen representant för Route 92 är behörig att ändra något av ovanstående. Köparens enda och uteslutande rättigheter för något anspråk som uppstår på grund av eller i samband med försäljning, köp, leverans eller användning av Produkterna, oavsett om sådant anspråk grundar sig på icke-kontraktsenliga krav, kontraktsbrott, brott mot garanti eller annan laglig teori, ska utgöras av, efter Route 92:s eget gottfinnande, reparation eller utbyte av Produkt som inte uppfyller specifikationerna.

**Allvarliga incidenter**

I händelse av att en allvarlig incident har inträffat i samband med användning av denna enhet ska detta meddelas till [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) och tillämplig behörig myndighet.

Patent: [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)

Symbolförklaringar: [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

## Route 92 Medical® FreeClimb® 70 és FreeClimb 88 reperfúziós rendszer

IFU 2556.E 2025-08 13 / 16

**Gyártó**  
 Route 92 Medical  
 155 Bovet Road  
 Suite 100  
 San Mateo, CA USA  
 customerservice@92m.com



0297



**Emergo Europe B.V.**  
 Westervoortsedijk 60  
 6827 AT Arnhem  
 Hollandia

A biztonságosságról és klinikai teljesítőképességről szóló összefoglalót, valamint a digitális használati útmutatót tekintse meg a [www.92m.com/IFU](http://www.92m.com/IFU) weboldalon.

## Eszközleírás

Minden Route 92 Medical FreeClimb reperfúziós rendszer tartalmaz egy bevezetőkatétert és egy aspirációs katétert. A bevezetőkatéter egy egylumenű, változtatható merevségű, hosszú és elkeskenyedő csúccsal rendelkező katéter, amely csúcs két sugárfogó jelöléssel van ellátva. A proximális végén Luer-csatlakozó van. A bevezetőkatéter tervzése szerint kifejezetten az aspirációs katéterrel használható. Az aspirációs katéter egy egylumenű, változtatható merevségű, disztális csúcsán sugárfogó jelöléssel ellátott katéter. Mind a bevezető-, mind az aspirációs katéter hidrofil bevonattal rendelkezik a mozgatás elősegítése érdekében.

- A Route 92 Medical FreeClimb 88 reperfúziós rendszer kétfejű hosszságban, 132 cm és 125 cm hosszságban kapható. Az eszközök hosszának körülbelül megegyezik a bevezetőkatéter hosszúság esetében azonos.
- A Route 92 Medical FreeClimb 70 reperfúziós rendszer egyetlen, 132 cm-es hosszságban kapható.

## A felhasználás javallatai

A Route 92 Medical FreeClimb reperfúziós rendszerek az intervenciós eszközök neurovaskulárisra történő bevezetésére és a trombus aspirálására szolgálnak iszkémias stroke-ot betegnek.

## Szövődmények

A percután katéter bevezetését igénylő eljárásokat csak olyan orvosok végezhetik, akik tisztában vannak a lehetséges szövődményekkel. A lehetséges szövődmények közé tartoznak többek között, de nem kizárolagos a következők: allergiás vagy anafilaxiás reakció a kontrasztanyaggal szemben; akut elzáródás; további sebészeti beavatkozás: légbombiá; arteriovenózus fiszta; halál; az eszköz meghibásodása; disztális embolizáció; embolusok; általános kialakulása; hematóma vagy vérzés a behatolási helyen; steril gyulladás vagy granulóma a behatolási helyen; fertőzés; intrakranialis vérzés; iszkémia; kontrasztanyag okozta veselekrosis; neuroológiai deficit, a stroke-ot is beleértve; reziduális trombus; szövethetőkötés, átmenneti vagy hosszan tartó: vazospazmus; valamint érperforáció vagy -disszekció.

## Kompatibilitás

A Route 92 Medical FreeClimb 88 reperfúziós rendszer legalább 0,106" (2,69 mm) belső átmérőjű katétereivel vagy hüvelyekkel kompatibilis.

A Route 92 Medical FreeClimb 70 reperfúziós rendszer legalább 0,088" (2,24 mm) belső átmérőjű katétereivel vagy hüvelyekkel kompatibilis.

**Kizárolag vezetődrót vezethetők be a Route 92 Medical bevezetőkatéteren keresztül. A bevezetőkatéter nem kompatibilis embolizációs tekercsekkel, sztenteltávolítókkal vagy más intervenciós eszközökkel.**

A Route 92 Medical bevezetőkatéterek a 0,016" (0,4 mm) vagy annál kisebb átmérőjű vezetődrótkal kompatibilisek.

## Figyelmeztetések

- Ne tolja előre vagy húzza vissza az eszközöt ellenállással szemben anélkül, hogy fluoroszkópia segítségével gondosan ellenőrizné annak okát. Ha az ok nem határozható meg, húzza ki a katétert. Az ellenállással szemben történő mozgatás a katéter károsodásához vagy a beteg sérüléséhez vezethet.
- Ne használjon károsodott eszközöt. A károsodott eszköz használata szövődményekhez vezethet.
- A rendszert kizárolag neuroendovaskuláris intervenciós eljárásokban képzett orvos használhatja.

## Óvintézkedések

- **Ne használjon automata kontrasztanyag-befecskendező készüléket. Használata a készülék vagy az ér károsodását eredményezheti.**
- Ügyeljen arra, hogy a céler átmérője megfelelő legyen, és a katéter beleférjen. Az eszköz olyan erekben használja, amelyek nagyobbak, mint az eszköz külső átmérője.
  - FreeClimb 88 aspirációs katéter: ≥2,7 mm
  - FreeClimb 70 aspirációs katéter: ≥2,2 mm
- Tilos újrafelhasználáni vagy újrásterilizálni. Ez az eszköz kizárolag egyszeri felhasználásra szolgál. Az újrafelhasználás vagy a tisztítás károsíthatja az eszköz szerkezetét és/vagy működését.
- Hűvös, száraz, sötét helyen tárolandó.
- Ne használja fel, ha a csomagolás nyitva van vagy sérült.
- Használja fel a lejáratú dátum letelté előtt.
- A csomagolás eltávolítását követően ellenőrizze az egyes eszközöket, hogy nincsenek-e rajtuk sérülés nyomaik.
- Ne tegye ki az eszközöt oldószernek.
- Az eszköz fluoroszkópiás megfigyelés és megfelelő antikoagulánsok alkalmazása mellett használja.
- Használatbaétel előtt hidratálja a katétert heparinizált sóoldattal. A hidratálás után ne engedje, hogy a katéter kiszáradjan.
- A megtört katéter forgatása károsodást okozhat, ami a katéterszár leválását eredményezheti.
- minden eszközön tartson fenn folyamatos, nyomás alatti folyadékáramlást a megfelelő heparinizált sóoldattal.
- Ha az intraluminális eszköz beszorul a katéterbe, vagy a katéter erősen meghajlik, húzza ki az egész rendszert (az intraluminális eszközöt, a katétert és a bevezetőhüvelyt is).
- Az eljárás során a trombus eltávolításához szükséges minimális időtartamig végezze az aspirálást.
- Az eljárás során monitorozza a vérvesztést, és szükséges esetén tegyen megfelelő lépéseket.
- A bevezetőkatéter csúcsának formálásához csak gözförrást használjon.
- A gözzel történő formálás után vizsgálja meg a bevezetőkatéter csúcsát a sérülések szempontjából. Ne használjon károsodott katétert.
- Hogyan elkerülje a bevezetőkatéter csúcsának károsodását, legfeljebb két alkalommal végezzen rajta gözförmálást.

- Az aspirációs beavatkozások között húzza ki az aspirációs katétert a betegből, majd tisztítja meg a visszamaradt trombusból a visszahelyezés és a következő kontrasztanyag-befecskendezés előtt.

## Használati útmutató

1. A bevezetőkatéter csúcsa az alábbiak szerint formálható gözzel:
  - Hajlítsa a csúcsot a kívánt formára, majd tartsa azt gözforrás fölé maximum 10 másodpercre.
  - Várja meg, míg lehűl a csúcs, majd vizsgálja meg, hogy nem károsodott-e. Ne használja fel, ha a csúcs megsérült.
2. Heparinizált sóoldattal öblítse át az aspirációs katéter gyűrűjét, hogy aktiválja a hidrofil bevonatot. Heparinizált sóoldattal öblítse át a bevezetőkatéter gyűrűjét, ezzel aktiválva a hidrofil bevonatot. Heparinizált sóoldattal öblítse át a katéter lumenét.
3. Heparinizált sóoldattal öblítse át a bevezetőkatéter gyűrűjét, hogy aktiválja a hidrofil bevonatot. Heparinizált sóoldattal öblítse át a katéter lumenét.
4. Övatosan vegye ki az eszközök a csomagolásból, és alaposan vizsgálja meg, hogy nem törtek-e meg, illetve nem károsodtak-e más módon. Ha károsodást talál, használjon egy új eszközt. MEGJEZYÉS: A hidratálás után ne engedje, hogy a katéterek kiszáradjanak. A beavatkozások között helyezze a katétereket egy heparinizált sóoldattal teli edénybe, hogy azok hidratálják maradjanak.
5. Helyezze a vezetődrót/hüvelyt a gyártó használati utasításának megfelelően az elzárádáshoz, proximális helyzetbe.
6. Csatlakoztasson egy nagy átmérőjű forgó hemosztatikus szelépet (RHV-t) a vezetődróthoz/hüvelyhez. Csatlakoztasson egy nyomás alatt lévő, heparinizált sóoldatos infúziós vezetéket egy háromatás zárócsappal az RHV-hoz.
7. A háromatás zárócsap segítségével készítse el a hűvelyt egy fecskendővel. Valahányorszor vár visszaáramlását tapasztalja az RHV-be, ismételje meg a kézi öblítést a háromatás zárócsapon keresztül.
8. Csatlakoztasson egy RHV-t a bevezetőkatéterhez. Amikor kívánja, vezessen be egy vezetődrótot a bevezetőkatéteren át addig, amíg a vezetődrót csúcsa éppen proximálisan helyezkedik el a bevezetőkatéter csúcsától.
9. Csatlakoztasson egy nyomás alatt lévő, heparinizált sóoldatos infúziós vezetéket a bevezetőkatéter RHV-hoz.
10. Csatlakoztasson egy RHV-t az aspirációs katéterhez, és csatlakoztasson egy nyomás alatt lévő, heparinizált sóoldatos infúziós vezetéket az aspirációs katéter RHV-jához.
11. Vezesse be a bevezetőkatétert az aspirációs katéterbe úgy, hogy a bevezetőkatéter elkeskenyedő részének egész tűlhaladjon az aspirációs katéter csúcsán.
12. Övatosan vezesse be a reperfúziós rendszert (bevezetőkatéter és aspirációs katéter) a vezetődróthüvely RHV-ján keresztül.
13. Hagyományos katéterechez teknikák alkalmazásával fluoroszkópiás megfigyelés mellett vezesse a reperfúziós rendszert a trombushoz. Helyezze az aspirációs katétert a trombushoz. Távolítsa el a vezetődrótot (annak használata esetén) és a bevezetőkatétert.
14. Csatlakoztassa a vákuumforrást a vezetődróthüvely RHV-jára. Szorosan húzza meg az RHV-t az aspirációs katéter körül, hogy megakadályozza a visszaáramlást és a levegő bejutását a vákuum alkalmazása során. Kapcsolja be a vákuumot a trombus aspirálása érdekében.
15. Ha az aspirációs katéteren keresztül az aspiráció végén nincs szabad áramlás, vegye ki az aspirációs katétert a betegből, miközben fenntartja a vákuumot. Használjon heparinizált sóoldattal töltött fecskendőt az aspirációs katéter átöblítéséhez, hogy eltávolítsa az elzáró trombusokat.
16. Az aspirációs beavatkozások között, valamint a kontrasztanyag beadása előtt húzza ki az aspirációs katétert a betegből. Ezt követően az aspirációs katétert annak visszahelyezésé és a kontrasztanyag befecskendezése előtt tisztítja meg a maradék vagy elzáró trombusból.
17. Szükség esetén ismételje meg az aspirációs eljárást.

## Szimbólumok (a vonatkozó szimbólumokat lásd a csomagoláson található címekn)

	Figyelem!
	Tilos újrafelhasználni
	Ne sterilizálja újra
	Olvassa el a használati utasítást
	Tételszám
	Katalógusszám
	Etilén-oxiddal sterilizálva
	Nem pirogén
	Lejáratú dátum
	Gyártó
	Kizárolag orvosi rendelvényre – az eszköz kizárolag orvos által vagy orvosi utasítás szerint használható
	Ne használja fel, ha a csomagolás sérült
	Előállításához nem használtak természetes gumit
	Tartsa száron
	Tartsa távol a napfénytől
	Orvostechnikai eszköz
	Egyedi eszközazonosító

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

## Route 92 Medical® FreeClimb® 70 és FreeClimb 88 reperfúziós rendszer

	Külső védőcsomagolással ellátott, egyszeres steril védőgártrendszer
	Egyszeres steril védőgártrendszer

## KORLÁTOZOTT JÓTÁLLÁS

A Route 92 kizárálag azt garantálja, hogy a gyártás időpontjában a Route 92 Medical reperfúziós rendszerek (a "termékek"): (i) az Amerikai Egyesült Államok Élelmiszer- és Gyógyszerügyi Hatóságának követelményei szerint, a helyes gyártási gyakorlatnak megfelelően kerültek legyártásra; (ii) a címkéiken valós adatok szerepelnek; (iii) megfelelnek a specifikációknak; (iv) mentesek minden anyag- és gyártási hibától, valamint (v) a módosított Federal Food, Drug, and Cosmetic Act (élelmiszerkről, gyógyszerekről és kozmetikumokról szóló) szövetségi törvény és módosításainak értelmében nem hamisítottak. A Route 92 nem garantálja, hogy a termék használatát követően jó hatás lép fel, illetve nem lép fel rossz hatás, és a Route 92 nem garantálja, hogy a termék minden körülmenyek közötti hatékony. AZ EMLÍTETT GARANCIÁK KIZÁRÓLAGOSAK, VALAMINT HELYETTESÍTENEK ÉS FELÜLÍRNAK MINDEN EGYÉB JÓTÁLLÁST, LEGYEN AZ ÍROTT, SZÖBELI, KIFEJEZETT VAGY VÉLELMEZETT. NINCS SEMMILYEN GARANCIA AZ ELADHATOSÁGRA, EGY ADOTT CÉLRA VALÓ ALKALMASSÁGRA VAGY A JOGTISZTASÁGRA VONATKOZÓAN. A Route 92 egyik képviselője sem módosíthatja az említetteket. A vásárló egyetlen és kizártlagos jogorvoslata bármilyen, a termék eladásával, megvásárlásával, kiszállításával vagy használatával kapcsolatos vagy abból eredő követelésre a nem megfelelő termék javítása vagy cseréje a Route 92 döntése szerint, függetlenül attól, hogy a követelés magánjogi törvényen, szerződésszegésben, a garancia megszegésén vagy bármilyen más jogi teorián alapul-e.

## Súlyos események

Ha az eszköz használatával kapcsolatos súlyos esemény következik be, küldjön értesítést a [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) e-mail-címre, valamint a vonatkozó illetékes hatóságoknak.

Szabadalmak: [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)

Szimbólumok jegyzéke: [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)

**INSTRUCCIONES DE USO****Sistemas de reperfusión FreeClimb® 70 y FreeClimb 88 de Route 92 Medical®**

Fabricante  
Route 92 Medical  
155 Bovet Road  
Suite 100  
San Mateo, CA, EE. UU.  
customerservice@r92m.com



Emergo Europe B.V.  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
Países Bajos

Consulte en [www.r92m.com/IFU](http://www.r92m.com/IFU) el resumen de seguridad y funcionamiento clínico y las instrucciones de uso en formato electrónico.

**Descripción del dispositivo**

Cada uno de los sistemas de reperfusión de Route 92 Medical consta de un catéter de inserción y un catéter de aspiración. El catéter de inserción es un catéter de una sola luz, de rigidez variable, con una punta cónica y larga delineada por dos marcadores radiopacos. El extremo proximal tiene un conector luer. El catéter de inserción está diseñado específicamente para usarse con el catéter de aspiración. El catéter de aspiración es un catéter de una sola luz, de rigidez variable y con un marcador radiopaco en la punta distal. Tanto el catéter de inserción como el de aspiración están cubiertos por una capa hidrofílica que facilita su movimiento.

- El sistema de reperfusión FreeClimb 88 de Route 92 Medical está disponible en dos tamaños: 132 cm y 125 cm. El catéter de inserción que se suministra es el mismo para ambos tamaños.
- El sistema de reperfusión FreeClimb 70 de Route 92 Medical está disponible en un tamaño: 132 cm.

**Finalidad prevista**

Los sistemas de reperfusión FreeClimb de Route 92 Medical están indicados para introducir dispositivos intervencionistas en la vasculatura o para aspirar trombos de pacientes con accidente cerebrovascular isquémico.

**Complicaciones**

Los procedimientos que requieren la introducción de catéteres percutáneos deben ser realizados únicamente por médicos familiarizados con las posibles complicaciones. Las posibles complicaciones incluyen, entre otras, las siguientes: reacción alérgica y anafilaxia debidas al medio de contraste, oclusión aguda, intervención quirúrgica adicional, embolia gaseosa, fistula arteriovenosa, muerte, funcionamiento defectuoso del dispositivo, embolización distal, embólicos, seudoaneurisma, hematomía o hemorragia en el lugar de acceso, inflamación estéril o granulomas en el lugar de acceso, infección, hemorragia intracranial, isquemia, daño renal debido al medio de contraste, daños neurológicos (incluido el accidente cerebrovascular), trombos residuales, necrosis tisular transitoria o prolongada, vasoespasmo y disección o perforación de vasos.

**Compatibilidad**

El sistema de reperfusión FreeClimb 88 de Route 92 Medical es compatible con catéteres o vainas con un diámetro interno mínimo de 2,69 mm (0,106 in).

El sistema de reperfusión FreeClimb 70 de Route 92 Medical es compatible con catéteres o vainas con un diámetro interno mínimo de 2,24 mm (0,088 in).

**Solo pueden introducirse guías a través del catéter de inserción Route 92 Medical. El catéter de inserción no es compatible con coils de embolización, recuperadores de stents ni otros dispositivos intervencionistas.**

Los catéteres de inserción Route 92 Medical son compatibles con guías de 0,4 mm (0,016 in) de diámetro como máximo.

**Advertencias**

- Si encuentra resistencia, no haga avanzar ni retroceder el catéter sin antes llevar a cabo una evaluación cuidadosa de la causa mediante radioscopia. Si no se puede determinar la causa, retire el catéter. Intentar mover el catéter si se encuentra resistencia puede causar daño al catéter o lesiones al paciente.
- No use un dispositivo que haya sido dañado de cualquier forma. Usar un dispositivo dañado puede dar lugar a complicaciones.
- El sistema debe ser usado únicamente por médicos con formación en técnicas neuroendovasculares intervencionistas.

**Precauciones**

- **No use equipos de inyección de contraste motorizados. Su uso podría causar daños al dispositivo o al vaso.**
- Asegúrese de que el diámetro del vaso objetivo sea apropiado y permita dar cabida al catéter. Utilice el dispositivo en vasos de mayor tamaño que su diámetro externo.
  - Catéter de aspiración FreeClimb 88: ≥2,7 mm
  - Catéter de aspiración FreeClimb 70: ≥2,2 mm
- No reutilice ni reesterilice el dispositivo, ya que está diseñado para un solo uso. La función y/o integridad estructural pueden resultar afectadas por la reutilización o la limpieza del dispositivo.
- Conservar en un lugar fresco, seco y oscuro.
- No use envases abiertos o dañados.
- Usar antes de la fecha de caducidad.
- Inspeccione cada dispositivo al sacarlo de su envase para verificar que no haya sufrido daños.
- No exponga el dispositivo a disolventes.
- Use el dispositivo con visualización radioscópica y anticoagulantes adecuados.
- Hidrate el catéter con solución salina heparinizada antes de su uso. Una vez hidratado, no deje que el catéter se seque.
- Intentar enderezar el catéter cuando esté enredado puede causar daños que podrían tener como resultado la separación del eje del catéter.
- Mantenga todos los dispositivos conectados a una línea de infusión de solución salina heparinizada constante y presurizada.
- Si el dispositivo intraluminal se aloja en el catéter, o si el catéter se enreda mucho, retire el sistema completo (dispositivo intraluminal, catéter y vaina introductora).
- Al aspirar, hágalo durante el tiempo mínimo necesario para extraer el trombo.
- Controle la pérdida de sangre intraoperatoria y trátela según sea necesario.
- Use únicamente una fuente de vapor para dar forma a la punta del catéter de inserción.
- Despues de la conformación con vapor, inspeccione la punta del catéter de inserción para ver si presenta daños. No use un catéter que presente daños.
- Para evitar daños en la punta del catéter de inserción, no le dé forma con vapor más de dos veces.

- Entre pasadas de aspiración, extraiga el catéter de aspiración del paciente y límpie cualquier trombo residual antes de volver a insertar el dispositivo y administrar la consiguiente inyección de contraste.

**Indicaciones de uso**

1. Se puede dar forma a la punta del catéter de inserción con vapor del siguiente modo:
  - Doble la punta hasta obtener la forma deseada y manténgala sobre una fuente de vapor durante 10 segundos o menos.
  - Deje que la punta se enfrie e inspecciónela para ver si presenta daños. No use el catéter si la punta está dañada.
2. Lave el aro del catéter de aspiración con solución salina heparinizada para activar la capa hidrofílica. Lave el diámetro interno con solución salina heparinizada.
3. Lave el aro del catéter de inserción con solución salina heparinizada para activar la capa hidrofílica. Lave el diámetro interno con solución salina heparinizada.
4. Retire con cuidado los dispositivos de su envase e inspecciónelos detenidamente, comprobando que no estén acodados ni dañados de alguna otra forma. Si hay algún daño, sustitúyalos por un dispositivo nuevo. NOTA: Una vez hidratados, no deje que los catéteres se sequen. Entre pasadas, ponga los catéteres en una palangana con solución salina heparinizada para mantenerlos hidratados.
5. Ponga la guía/vaina en una ubicación adecuada (proximal a la oclusión) de acuerdo con las instrucciones de uso del fabricante.
6. Acople una válvula hemostática giratoria (VHG) de gran diámetro a la guía/vaina. Acople una vía de infusión de solución salina heparinizada presurizada a la VHG con una llave de paso de 3 vias.
7. Usando la llave de paso de 3 vias, lave la vaina manualmente con una jeringa. Repita el lavado manual a través de la llave de paso de 3 vias en cualquier momento en que se observe retroceso de la sangre en la VHG.
8. Acople una VHG al catéter de inserción. Si lo desea, introduzca una guía a través del catéter de inserción hasta que la punta de la guía quede en posición inmediatamente proximal a la punta del catéter de inserción.
9. Acople una vía de infusión de solución salina heparinizada presurizada a la VHG del catéter de inserción.
10. Acople una VHG al catéter de aspiración y una línea de infusión salina heparinizada presurizada a la VHG de dicho catéter.
11. Introduzca el catéter de inserción a través del catéter de aspiración de forma que toda la sección cónica del catéter de inserción pase más allá de la punta del catéter de aspiración.
12. Introduzca con cuidado el sistema de reperfusión (catéter de inserción y catéter de aspiración) a través de la VHG de la guía/vaina.
13. Use técnicas de cateterización convencionales para hacer avanzar el sistema de reperfusión hacia el trombo bajo radioscopia. Coloque el catéter de aspiración ante el trombo. Retire la guía (si la ha utilizado) y el catéter de inserción.
14. Acople una fuente de vacío a la VHG de la guía/vaina. Apriete firmemente la VHG alrededor del catéter de aspiración para evitar el refugio y el arrastre de aire durante la aplicación de vacío. Aplique vacío para aspirar el trombo.
15. Si no hay flujo libre a través del catéter de aspiración al final de la aspiración, retire dicho catéter del paciente manteniendo el vacío. Use una jeringa llena de solución salina heparinizada para lavar el catéter de aspiración a fin de eliminar cualquier trombo que pueda producir una obstrucción.
16. Entre pasadas de aspiración y antes de administrar la inyección de contraste, extraiga el catéter de aspiración del paciente y límpie cualquier trombo residual o que pueda causar una obstrucción antes de volver a insertar el dispositivo y la consiguiente inyección de contraste.
17. Repita el procedimiento de aspiración según sea necesario.

**Símbolos** (consulte la etiqueta específica del envase para ver los símbolos pertinentes)

	Precaución
	No reutilizar
	No reesterilizar
	Consultar las instrucciones de uso
	Número de lote
	Número de catálogo
	Esterilizado con óxido de etileno
	Apirgénico
	Caducidad
	Fabricante
	Solo por prescripción facultativa: dispositivo para uso exclusivamente por parte de médicos o por prescripción facultativa
	No usar si el envase está dañado
	No fabricado con látex de goma natural
	Mantener seco
	Proteger de la luz del sol
	Producto sanitario
	Identificador único del producto

**INSTRUCCIONES DE USO****Sistemas de reperfusión FreeClimb® 70 y FreeClimb 88 de Route 92 Medical®**

IFU 2556.E 2025-08 16 de 16

	Sistema de barrera estéril individual con envase protector exterior
	Sistema de barrera estéril individual

**GARANTÍA LIMITADA**

Route 92 garantiza solamente que, en el momento de la fabricación, los sistemas de reperfusión Route 92 Medical (en lo sucesivo, «productos»): (i) se fabrican conforme a las prácticas correctas de fabricación, tal como requiere la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) de Estados Unidos; (ii) son fieles a lo que se indica en la etiqueta; (iii) cumplen las especificaciones; (iv) están libres de defectos de material y de fabricación; y (v) no están adulterados ni mal etiquetados, de acuerdo con lo establecido por la Ley Federal sobre Alimentos, Medicamentos y Cosméticos de Estados Unidos y sus eventuales enmiendas. Route 92 no da garantías de buen efecto o de prevención de efectos nocivos tras utilizar los productos, y no garantiza que los productos sean eficaces en cualquier circunstancia. LAS GARANTÍAS ANTERIORMENTE MENCIONADAS SON EXCLUSIVAS Y SUSTITUYEN A CUALESQUIERA OTRAS GARANTÍAS DE CUALQUIER CLASE, YA SEAN ESCRITAS U ORALES, EXPLÍCITAS O IMPLÍCITAS. NO SE OFRECE GARANTÍA ALGUNA DE COMERCIALIDAD, ADECUACIÓN PARA UN PROPÓSITO DETERMINADO O NO VULNERACIÓN DE DERECHOS DE TERCEROS. Ningún representante de Route 92 está facultado para alterar el texto anterior. El único recurso del comprador en caso de reclamación relacionada con la venta, adquisición, entrega o uso de los productos (independientemente de si dicha reclamación se basa en el derecho de responsabilidad civil, incumplimiento de contrato, incumplimiento de garantía o cualquier otra teoría legal) será, a elección de Route 92, la reparación o el reemplazo de cualquier producto no conforme.

**Incidentes graves**

En caso de producirse un incidente grave relacionado con el uso de este dispositivo, notifíquelo a [customerservice@r92m.com](mailto:customerservice@r92m.com) y a las correspondientes autoridades competentes.

Patentes: [www.r92m.com/patents](http://www.r92m.com/patents)

Glosario de símbolos: [www.r92m.com/symbols](http://www.r92m.com/symbols)